This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

06-298737

(43)Date of publication of application: 25.10.1994

(51)Int.CI.

CO7D231/14

A23L 1/29

CO7D231/16

CO7D231/18

CO7D231/38

CO7D231/56

CO7D405/06

// A61K 7/00

A61K 31/415

(21)Application number: 05-110956

(71)Applicant: YAMANOUCHI PHARMACEUT CO LTD

(22)Date of filing:

13.04.1993

(72)Inventor:

MARUYAMA TATSUYA HAYASHIBE SATOSHI SHIKAMA HISATAKA TAKASU TOSHIYUKI

UMEDA MASAKO HIRASAKI EIKO

NIIGATA KUNIHIRO

(54) PYRRAZOLE DERIVATIVE

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a new pyrazole derivative, having inhibiting activity against the Maillard reaction and useful for preventing and/or treating various diabetic complications and diseases due to

CONSTITUTION: The compound is expressed by formula I [R1 and R2 are lower alkyl; R3 is (i) amino which may be substituted with F, NO2, 3C alkyl, lower alkanoyl or lower alkoxycarbonyl, (ii) lower alkyl substituted with halogen, lower alkanoyl, lower alkoxy, lower alkoxycarbonyl or formula II (R4 to R6 are H, NH2, NO2, lower alkyl, lower alkoxy, lower alkoxycarbonyl or aralkyloxy or further R5 and R6 together form lower alkylendioxy) or (iii) carbonyl substituted with any of OH, lower alkyl, aralkyloxy, amine which may be substituted with alkyl or alkoxy which may be substituted with alkoxy or further R2 and R3 together form 3C alkylene], e.g. 3,5-dimethyl-4-propyl-1H- pyrazole-1-carboxamidine hydrochloride.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

* NOTICES *

Japan Patent Office is not responsible for any damages caused by the use of this translation.

1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.

2.**** shows the word which can not be translated.

3.In the drawings, any words are not translated.

CLAIMS

[Claim(s)]

[Claim 1] A general formula (I)

[Formula 1]

R¹

N

R²

HN

NH₂

(I)

(The mark in a formula shows following semantics.)

R1: Low-grade alkyl group R2: Low-grade alkyl group R3: The amino group which may be replaced by (i) fluorine atom, the nitro group, the low-grade alkyl group that is not replaced [with a carbon numbers of three or more], the low-grade alkanoyl radical, or the low-grade alkoxy carbonyl group or (ii) halogen atom, a low-grade alkanoyl radical, a lower alkoxy group, a low-grade alkoxy carbonyl group, and formula [Formula 2]

(5 or R6: R the same or differing. R4, a hydrogen atom, the amino group, a nitro group, a hydroxyl group, a low-grade alkyl group, a lower alkoxy group, a low-grade alkoxy carbonyl group or an aralkyloxy radical.) Furthermore, R5 and R6 A low-grade alkylene dioxy radical may be formed in one. Low-grade alkyl group replaced by any of the phenyl group shown they are Or (iii) carbonyl group replaced by any of the lower alkoxy group which may be replaced by the hydroxyl-group, low-grade alkyl group, and aralkyloxy radical, the amino group which may be replaced by the low-grade alkyl group, and the lower alkoxy group. Furthermore, R2 R3 A with a carbon numbers of three or more low-grade alkylene group may be formed in one. The pyrazol derivative shown or its salt.

[Translation done.]

* NOTICES *

Japan Patent Office is not responsible for any damages caused by the use of this translation.

1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.

2.**** shows the word which can not be translated.

3.In the drawings, any words are not translated.

DETAILED DESCRIPTION

[Detailed Description of the Invention]

[Industrial Application] This invention has the Maillard inhibition activity and relates to a pyrazol derivative useful for the prevention and/or the therapy of a disease by various diabetic complications and aging, or its salt. [0002] In recent years, a close-up of the denaturation of the protein by the glucose is greatly taken as one of the onset factors of diabetic complications, and it is considered to originate in the Maillard reaction produced in the living body. They are a series of reactions considered to result in an advance glycosylation end product (AGE:Advanced Glycation End Products) with the decomposition for a Maillard reaction to present [the amino group of protein saccharifies nonenzymatic by the glucose (glycosylation), an AMADORI transition product is formed as an initial glycosylation product, glycosylation advances further, and protein constructs a bridge and denaturalizes, and] brown and be refractory, and difficult for it by the protease. or [that advance of the nonenzymatic glycosylation by this reaction or especially generation of AGE protein has a hyperglycemia condition and the slow metabolic rate] — or the protein part which is not metabolized -- remarkable -- denaturation, depression, and abnormalities of proteins, such as a diabetic's various protein parts, for example, hemoglobin, serum albumin, the collagen and elastin of a connective tissue, myelin, and eyeball RENZUKURISUTARIN It brings and it is thought that it is one of the causes which start the complication of diabetes mellitus, such as a retinopathy, a nephropathy, a cardio-vascular system failure, neuropathy, and a cataract. Moreover, the Maillard reaction in the living body is considered to be one of the mechanisms of aging, and it is guessed that it is what is closely connected also with the disease by aging. Therefore, it is thought very effective in diseases, such as various diabetic complication and a senile disease, to check a Maillard reaction and to control sthenia and AGE generation of nonenzymatic glycosylation, and the development research of the compound which has Maillard reaction inhibition activity conventionally is tried. [0003] Conventionally, various things are reported as a compound which has the Maillard inhibition activity. For example, the aminoguanidine, alpha-hydrazino histidine, the lysines, and such mixture given in JP,62-142114,A reported for the first time as a Maillard reaction inhibitor are mentioned. These drugs suppose that it is what checks secondary glycosylation, as a result can control protein bridge formation and AGE generation by reacting with the carbonyl portion of the AMADORI transition product which is an initial glycosylation product, and blocking this portion.

[0004]

[Problem(s) to be Solved by the Invention] With the conventional Maillard reaction inhibition activity compound, this invention persons completely differed in the chemical structure, invent the pyrazol derivative which has the effect which was excellent as Maillard reaction inhibitor, and came to complete this invention.

[0005][Means for Solving the Problem] That is, this invention is a general formula (I).

[0006]

[Formula 3] R 1 (I)HN NH2

[0007] (The mark in a formula shows following semantics.)

R1 : Low-grade alkyl group R2 : Low-grade alkyl group R3 : The amino group which may be replaced by (i) fluorine atom, the nitro group, the low-grade alkyl group that is not replaced [with a carbon numbers of three or more], the low-grade alkanoyl radical, or the low-grade alkoxy carbonyl group or (ii) halogen atom, a low-grade alkanoyl radical, a lower alkoxy group, a low-grade alkoxy carbonyl group, and formula [0008] [Formula 4]

[0009] (5 or R6: R the same or differing. R4, a hydrogen atom, the amino group, a nitro group, a hydroxyl group, a low-grade alkyl group, a low-grade alkyl group a low-grade alkyl group or an aralkyloxy radical.) Furthermore, R5 and R6 A low-grade alkylene dioxy radical may be formed in one. Low-grade alkyl group replaced by any of the phenyl group shown they are Or (iii) carbonyl group replaced by any of the lower alkoxy group which may be replaced by the hydroxyl-group, low-grade alkyl group, and aralkyloxy radical, the amino group which may be replaced by the low-grade alkyl group, and the lower alkoxy group. Furthermore, R2 R3 A with a carbon numbers of three or more low-grade alkylene group may be formed in one. They are the pyrazol derivative shown or its salt.

[0010] Hereafter, it explains to details per this invention. In the definition of the general formula of this specification, especially the term that "low-grade" Becomes unless it refuses means the straight chain whose carbon numbers are 1 thru/or six pieces, or the chain of the letter of branching. As a "low-grade alkyl group", a methyl group, an ethyl group, a propyl group, an isopropyl group, butyl, an isobutyl radical, sec-butyl, tert-butyl, a pentyl radical, an isopentyl radical, a neopentyl radical, a tert-pentyl radical, 1-methylbutyl radical, 2-methylbutyl radical, 1, 2-dimethyl propyl

group, a hexyl group, an iso hexyl group, etc. are specifically mentioned.
[0011] As a "low-grade alkanoyl radical", a formyl group, an acetyl group, a propionyl radical, a butyryl radical, an isobutyryl radical, a valeryl radical, an iso valeryl radical, a pivaloyl radical, a hexa noil radical, etc. are mentioned. As a "low-grade alkoxy carbonyl group", a methoxycarbonyl group, an ethoxycarbonyl radical, a propoxy carbonyl group, an isopropoxycarbonyl radical, a butoxycarbonyl radical, an iso butoxycarbonyl radical, a sec-butoxycarbonyl radical, a tert-butoxycarbonyl radical, a pentyl (amyl) oxy-carbonyl group, an isopentyl (amyl) oxy-carbonyl group, a hexyloxy carbonyl group, an iso hexyloxy carbonyl group, etc. are mentioned. As a "lower alkoxy group", a methoxy group, an ethoxy radical, a propoxy group, an isopropoxy group, a butoxy radical, an iso butoxy radical, a sec-butoxy radical, a tert-butoxy radical, a pentyloxy (amyloxy) radical, an isopentyloxy radical, a tert-pentyloxy radical, a neopentyl oxy-radical, 2-methyl propoxy group, 1, 2-dimethyl propoxy group, 1-ethyl propoxy group, a hexyloxy radical, etc. are

mentioned. [0012] As an "aralkyloxy radical", it is a phenyl lower alkoxy group preferably, is specifically a benzyloxy radical, a phenethyloxy radical, a phenyl propoxy group, a phenyl butoxy radical, a phenyl pentyloxy radical, a phenyl hexyloxy radical, etc., and is a benzyloxy radical suitably. As a "low-grade alkylene dioxy radical", it is the radical which the oxo-radical combined with the both ends of low-grade alkylene, and a methylene dioxy radical (-OCH2 O-), an ethylene dioxy radical (-O(CH2)2 O-), a propylene dioxy radical, etc. are mentioned. As "a with a carbon numbers of three or more low-grade alkylene group", it is desirable, and the alkylene groups whose carbon numbers are 3 thru/or six pieces are a propylene radical, a tetramethylen radical, 1-methyl trimethylene radical, 2-methyl trimethylene radical, 3-methyl trimethylene radical, ethyl ethylene, dimethyl ethylene, a pentamethylene radical, a methyl tetramethylen radical, a dimethyl trimethylene radical, a hexamethylene radical, etc., and, specifically, are a propylene radical, a tetramethylen radical, and a pentamethylene

[0013] A fluorine atom, a chlorine atom, a bromine atom, etc. are suitable for a "halogen atom." R3 It sets, and as (i "the low-grade alkyl group which is not replaced [with a carbon numbers of three or more]"), among said low-grade alkyl groups, a carbon number is the alkyl group which are 3 thru/or six pieces, and are specifically a propyl group, butyl, an isobutyl radical, a pentyl radical, and a hexyl group. As "an amino group which may be replaced by the low-grade alkanoyl radical or the low-grade alkoxy carbonyl group", the amino group by which said low-grade alkanoyl radical or one low-grade alkoxy carbonyl group other than the amino group was replaced is meant, and they are specifically an acetylamino radical, a propionylamino radical, the butyryl amino group, a methoxycarbonylamino radical, an ethoxycarbonylamino radical, etc.

(ii) As a "low-grade alkyl group" of the replaced low-grade alkyl group, a methyl group, an ethyl group, and a propyl group are suitable. The substituent is as aforementioned and a methoxycarbonyl group and an ethoxycarbonyl radical are moreover, specifically suitable for a methoxy group and an ethoxy radical for an acetyl group and a propionyl radical as a "low-grade alkoxy carbonyl group" as a "low-grade alkoxy carbonyl group" as a "low-grade alkanoyl radical." Bottom type [0014]

[0015] The inside R4 of the phenyl group come out of and shown, and R5 Or R6 As a "low-grade alkyl group", a "low-grade alkoxy carbonyl group", or an "aralkyloxy radical", it is as aforementioned.

(iii) Among the substituents of the replaced carbonyl group, as "an amino group which may be replaced by the low-grade alkyl group", the amino group by which said one low-grade alkyl group other than the amino group was replaced is meant, and, specifically, they are a methylamino radical, an ethylamino radical, a propylamino radical, a butylamino radical, and a pentylamino radical. As "a lower alkoxy group which may be replaced by the lower alkoxy group", the radical by which the lower alkoxy group was replaced by the location of the arbitration of a lower alkoxy group other than said lower alkoxy group is meant, and a methoxyethoxy radical and an ethoxy ethoxy radical are suitable. this invention compound (I) forms an acid and a salt. As a salt with this acid, an acid addition salt with organic acids, such as a mineral acid with a hydrochloric acid, a hydrobromic acid, iodine hydro acid, a sulfuric acid, a nitric acid, and a phosphoric acid, a formic acid and an acetic acid, a propionic acid, oxalic acid, a malonic acid, a succinic acid, boletic acid, a maleic acid, a lactic acid, a malic acid, a citric acid, a tartaric acid, carbonic acid, a picric acid, methansulfonic acid, ethane sulfonic acid, and glutamic acid, can be mentioned. Furthermore, isolation of this invention compound (I) may be carried out as material of a hydrate, solvates, such as ethanol, or a crystal polymorphism, and these invention is also included in this invention.

(Manufacturing method) this invention compound can be manufactured with the application of various synthesis methods. Below, the typical manufacturing method is illustrated.

The first process [0016]

[0017] (The mark R1 in a formula, R2, or R3 is as aforementioned.) X means a halogen. A chlorine atom, a bromine atom, etc. are mentioned as a halogen atom in X. By the halogeno HORUMU amidine salts or the cyanamide (IV) shown by the pyrazole compound shown by the general formula (II), and the general formula (III), this invention compound (I) performs N-amidino-ized reaction, and is manufactured. this reaction — the halogeno HORUMU amidine salts (III) or the cyanamide (IV) of a pyrazole compound (II) and its reaction equivalent amount — the inside of a solvent — warming — it is carried out the bottom thru/or under heating reflux. As a solvent, benzene, a tetrahydrofuran (THF), chloroform, ethyl acetate, toluene, 1,4-dioxane, etc. are mentioned. When using a cyanamide, as for a pyrazole compound (II), it is desirable to use acid addition salts, such as a hydrochloric acid, bromate, or a nitric acid.

The second process [0018]

[Formula 7]

$$R^{1}$$
 R^{2}
 R^{2}
 R^{2}
 R^{3}
 R^{2}
 R^{3}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{3}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{2}
 R^{4}
 R^{2}
 R^{2}
 R^{4}
 R^{2}
 R^{4}
 R^{2}
 R^{4}
 R^{4}

(The mark R1 in a formula, R2, and R3 show above semantics.) By the diketone compound shown by the general formula (V), and aminoguanidine salts (VI), this invention compound (I) performs a ring closure reaction, and is manufactured, this reaction — the aminoguanidine salts (VI) of a diketone compound (V) and its reaction equivalent amount — warming under the room temperature in a solvent — it is carried out in the bottom. As a solvent, water, a methanol, a tetrahydrofuran (THF), 1,4-dioxane, etc. are mentioned. A hydrochloride, a bromate salt, or a nitrate is mentioned as an acid addition salt of aminoguanidine.

The third process (nitration reaction)

Inside R3 of this invention compound shown by the general formula (I) What is a nitro group is manufactured by the nitration reaction of a conventional method. For example, R3 The nitration reagent of this invention compound which is a hydrogen atom, its reaction equivalent amount, or an excessive amount is agitated under ice—cooling among an inert solvent thru/or a room temperature, and it is R3. The compound which is a nitro group can be obtained. As an inert solvent, an acetonitrile, an acetic acid, etc. are desirable.

The fourth process (reduction reaction)

[0019]

a taste object.

Inside R3 of this invention compound shown by the general formula (I) What is an amino group is R3. It is manufactured by returning the compound which is a nitro group. This reduction reaction is performed to the bottom of ordinary pressure thru/or pressurization under existence of the precious metal catalyst of palladium carbon, platinum oxide, etc. by catalytic reduction in solvents usually used for catalytic reduction, such as a methanol, ethanol, and ethyl acetate, that what is necessary is just to follow a conventional method.

Inside R3 of this invention compound shown by the fifth process general formula (I) What is a carboxylic acid is manufactured by removing the benzyl of a benzyl ester compound. That what is necessary is just to follow the fourth above-mentioned process, the removal method of benzyl is hydrogenation and is easily removed by processing by the usual hydrogenation methods, such as a methanol, ethanol, and ethyl acetate, under existence of the precious metal catalyst of palladium carbon, platinum oxide, etc.

[Effect of the Invention] this invention compound (I) or its salt has Maillard reaction inhibition activity, and is useful for the prevention and/or the therapy of arteriosclerosis, the arthrosclerosis, etc. which are considered that cardio-vascular system failures, such as various diabetic complications, for example, a retinopathy, a nephropathy, a coronary artery nature heart disease, peripheral circulatory disturbance, and cerebrovascular disease, the diabetes-mellitus sexual nerosis, a cataract, and a Maillard reaction are involving. Moreover, prevention of the atherosclerosis and the senile cataract which are considered to cause by aging of protein, or cancer, and/or the usefulness as a remedy are also expected. Furthermore, since it is also possible to prevent protein bridge formation of a collagen, an elastin, etc., it can also consider as cosmetics or skin external preparations. It is common knowledge that the Maillard reaction relates to deterioration of the protein of not only in the living body but ingesta or a taste object and amino acid, and this invention compound can be used only as functional food for said physic and the cosmetics purpose further again also as Maillard reaction inhibitor of the ingesta containing protein or amino acid, or

[0020] (The pharmacology effect) The Maillard reaction inhibition activity of this invention compound is checked by the following experiment methods, and has the outstanding effect.

After having dissolved the Maillard reaction inhibition activity test experiment method lysozyme and the ribose in the 0.1M sodium phosphate buffer solution (pH7.4) containing sodium-azide 3mM so that it might become the concentration of 6mg [ml] /and 100mM(s), respectively, and carrying out incubation for seven days at 37 degrees C, electrophoresis was performed for the constant rate using ejection SDS-PAGE. After electrophoresis,

0.04%Coomassie Briiiiant Blue The quantum of the amount of generation of a dimer and a trimer was carried out with the densitometer after dyeing by R-250. It added so that it might be set to 1mM, 3mM, 10mM, or 30mM(s) before an incubation, and the compound of this invention investigated the depressor effect over the dimer and trimer generation in each concentration, and calculated IC50 value.

[0021] (Pharmaceutical preparation-ized matter) The physic constituent which contains one sort, such as this invention compound shown by the general formula (I), or the salt permitted pharmaceutically, a hydrate permitted pharmaceutically, or two sorts or more as an active principle Usually, using the support and the excipient for pharmaceutical preparation which are used, and other additives, it is prepared by a tablet, powder, a fine grain agent, a granule, a capsule, a pill, liquids and solutions, injections, suppositories, ointment, patches, etc., and a medicine is prescribed for the patient taking-orally-wise or parenterally, although the clinical dose to the Homo sapiens of this invention compound is suitably determined in consideration of a patient's symptom, weight, age, sex, etc. which are applied -- usually -- an adult -- per day, in taking orally, it is 10-200mg preferably, and 0.1-500mg is 1 time about this — it is — a medicine is prescribed for the patient in several steps. Since a dose is changed on condition that versatility, an amount smaller than the above-mentioned dose range may be enough as it. A tablet, powder, a granule, etc. are used as a solid-state constituent for internal use by this invention. In such a solid-state constituent, one or the active substance beyond it is mixed with at least one inactive diluent, for example, a lactose, a mannitol, grape sugar, hydroxypropylcellulose, a microcrystal cellulose, starch, a polyvinyl pyrrolidone, and magnesium aluminometasilicate. The constituent may contain a solubilizing agent like additives other than an inactive diluent, for example, lubricant like magnesium stearate and disintegrator like a calcium carboxymethyl cellulose, a stabilizing agent like a lactose, glutamic acid, or an aspartic acid according to a conventional method. The coat of a tablet or the pill may be carried out as occasion demands with the film of stomach solubility, such as cane sugar, gelatin, hydroxypropylcellulose, and hydroxypropylmethylcellulose phthalate, or enteric material. [0022] The liquid constituent for internal use contains the inactive diluent generally used, for example, purified water, and ethanol including the opacifier permitted in drugs, a solution agent, suspension, syrups, elixirs, etc. This constituent may contain solubilization thru/or a solubilizing agent, a wetting agent, an adjuvant like suspension, a sweetening agent, a flavor agent, an aromatic, and antiseptics in addition to an inactive diluent. As injections for parenteral administration, the sterile solution agent of aquosity or nonaqueous nature, suspension, and an opacifier

[0022] The liquid constituent for internal use contains the inactive diluent generally used, for example, purified water, and ethanol including the opacifier permitted in drugs, a solution agent, suspension, syrups, elixirs, etc. This constituent may contain solubilization thru/or a solubilizing agent, a wetting agent, an adjuvant like suspension, a sweetening agent, a flavor agent, an aromatic, and antiseptics in addition to an inactive diluent. As injections for parenteral administration, the sterile solution agent of aquosity or nonaqueous nature, suspension, and an opacifier are included. As a water solution agent and suspension, distilled water for injections and a physiological saline are contained, for example. As the solution agent of nonaqueous solubility, and suspension, there are propylene glycol, a polyethylene glycol, vegetable oil like olive oil, alcohols like ethanol, polysorbate 80 (trade name), etc., for example. Such a constituent may also contain an additive still like an isotonizing agent, antiseptics, a wetting agent, an emulsifier, a dispersant, a stabilizing agent (for example, lactose), solubilization, or a solubilizing agent. These are sanitized by the combination or the exposure of filtration and a germicide which lets for example, a bacteria hold filter pass. These manufacture a sterile solid-state constituent again, and they can also use it for sterile water or the sterile solvent for injection before use, dissolving. In addition, when preparing the Maillard reaction inhibitor of this invention as cosmetics or skin external preparations, it blends so that 0.05–10 weight section content of this invention compound (i) or its salt may be carried out to the whole pharmaceutical preparation. Cosmetics and skin external preparations can be prepared with a conventional method using a general cosmetics basis or an external use basis. Moreover, the Maillard reaction inhibitor of this invention can also be prepared as ingesta, a taste object, functional food, etc. with a conventional method.

[0023]

[Example] Hereafter, although an example explains this invention to details further, this invention is not limited to these examples. Moreover, this invention compound obtained in the example shows the chemical structure type in the following table.

[0024] In 5ml [of water of 1.56g of example 1 aminoguanidine hydrochlorides], and methanol 30ml, and the solution of 1ml of concentrated hydrochloric acid, the 3-propyl -2 and a solution with a methanol 10ml of 4-2,4-pentanedione 2.06g were added little by little, and were agitated under the room temperature overnight. After it distills off a solvent under reduced pressure and a silica gel chromatography (chloroform: eluate: methanol = 5:1) refines the obtained residue, it recrystallizes from the ethanol-ether, and it is 3 and 5-dimethyl. - 4 - 1.70g of propyl-1H-pyrazole-1-cull BOKISAMIJIN hydrochlorides was obtained.

[0025] physicochemical — description Elemental-analysis value (as nine H17N4 Cl of C) C(%) H(%) N(%) Cl(%)

Theoretical value 49.88 7.91 25.85 16.36 Experimental value 49.88 7.92 25.97 16.26 nuclear-magnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard)

delta:0.88 (3H, t, J= 7Hz) and 1.25- 1.65 (2H, m), 2.20 (3H, s), 2.26-2.49 (2H, m), and 2.45 (3H, s) and 9.30 (4H, brs) The following examples 2 thru/or the compound of 24 were obtained like the example 1.

[0025] example 24-butyl -3, 5-dimethyl-1H-pyrazole-1-cull BOKISAMIJIN hydrochloride raw material compound 3-butyl -2, and 4-2,4-pentanedione -- physicochemical -- description Elemental-analysis value (as C10H19N4 CI) C(%) H(%) N(%) CI(%)

Theoretical value 52.05 8.30 24.28 15.36 Experimental value 51.88 8.31 24.29 15.55 nuclear-magnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard)

delta:0.80-1.00 (3H, m) and 1.17- 1.60 (4H, m), 2.20 (3H, s), 2.28-2.49 (2H, m), and 2.45 (3H, s) and 9.31 (4H, brs) [0026] an example 33, the 5-dimethyl-4-(2-methylpropyl)-1H-pyrazole-1-cull BOKISAMIJIN hydrochloride raw

material compound 3-isobutyl -2, and 4-2,4-pentanedione -- physicochemical -- description Elemental-analysis value (as C10H19N4 CI)

C(%) H(%) N(%) CI(%)

Theoretical value 52.05 8.30 24.28 15.36 Experimental value 51.91 8.24 24.30 15.21 nuclear-magnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard)

delta:0.87 (6H, d, J= 6.6Hz), 1.50-1.85 (1H, m), 2.19 (3H, s), 2.24 (2H, d, J= 8.6Hz), 2.43 (3H, s), 9.26 (4H, brs) [0027] an example 43, the 5-dimethyl-4-pentyl-1H-pyrazole-1-cull BOKISAMIJIN hydrochloride raw material compound 3-pentyl -2, and 4-2,4-pentanedione -- physicochemical -- description Elemental-analysis value (as C11H21N4 CI)

C(%) H(%) N(%) CI(%)

Theoretical value 53.98 8.65 22.89 14.48 Experimental value 53.82 8.45 22.91 14.37 nuclear-magnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard)

delta:0.79-0.93 (3H, m) and 1.15-1.60 (6H, m), 2.20 (3H, s), 2.28-2.48 (2H, m), and 2.43 (3H, s) and 9.26 (4H, brs) [0028] the example 54-benzyl -3, the 5-dimethyl-1H-pyrazole-1-cull BOKISAMIJIN hydrochloride raw material compound 3-benzyl -2, and 4-2,4-pentanedione -- physicochemical -- description Elemental-analysis value (as C13H17N4 CI)

C(%) H(%) N(%) CI(%)

Theoretical value 58.98 6.47 21.16 13.39 Experimental value 58.84 6.44 21.21 13.48 nuclear-magnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard)

delta:2.11 (3H, s), 2.50 (3H, s) and 3.79 (2H, s), and 7.14-7.31 (5H, m) and 9.31 (4H, brs)

[0029] an example 63, the 5-dimethyl-4-(3-oxo-butyl)-1H-pyrazole-1-cull BOKISAMIJIN hydrochloride raw material compound 3-acetyl -2, and 6-heptane dione -- physicochemical -- description Elemental-analysis value (as C10H17N4 OCI and 0.3H2 O)

C(%) H(%) N(%) CI(%)

Theoretical value 48.02 7.09 22.40 14.17 Experimental value 47.87 7.16 22.58 14.33 nuclear-magnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard)

delta:2.08 (3H, s), 2.21 (3H, s) and 2.43 (3H, s), and 2.48-2.69 (4H, m) and 9.23 (4H, brs)

[0030] the example 71-amidino -3 and 5-dimethyl-1H-pyrazole-4-methyl propionate hydrochloride raw material compound 4-acetyl-5-oxo-methyl hexanoate — physicochemical — description Elemental-analysis value (as C10H17N4 O2 CI)

C(%) H(%) N(%) CI(%)

Theoretical value 46.07 6.57 21.49 13.60 Experimental value 45.88 6.53 21.51 13.72 nuclear-magnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard)

delta: -- 2.22 (3H, s), 2.43 (3H, s), 2.44-2.77 (4H, m), and 3.59 (3H, s) and 9.25 (4H, brs)

[0031] the example 83-methyl -4, 5 and 6, and a 7-tetrahydro-1H-indazole-1-cull BOKISAMIJIN hydrochloride raw material compound 2-acetyl cyclohexanone — physicochemical — description Elemental-analysis value (as nine H15N4 CI of C)

C(%) H(%) N(%) CI(%)

Theoretical value 50.35 7.04 26.10 16.51 Experimental value 50.27 7.14 26.06 16.29 nuclear-magnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard)

delta:1.67- 1.74 (4H, m), 2.18 (3H, s), 2.37-2.42 (2H, m), and 2.88- 2.91 (2H, m) and 9.16 (4H, brs)

[0032] the example 91-amidino -3 and 5-dimethyl-1H-pyrazole-4-carboxylic-acid methyl hydrochloride raw material compound 2-acetyl methyl acetoacetate -- physicochemical -- description Elemental-analysis value (as eight H13N4 of C O2 CI)

C(%) H(%) N(%) CI(%)

Theoretical value 41.30 5.63 24.08 15.24 Experimental value 40.90 5.57 24.07 15.16 nuclear-magnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard)

delta:2.40 (3H, s), 2.72 (3H, s), 3.82 (3H, s), 9.77 (4H, brs)

[0033] the example 101-amidino -3 and 5-dimethyl-1H-pyrazole-4-methyl-acetate hydrochloride raw material compound 3-acetyl-4-oxo-pentanoic acid methyl -- physicochemical -- description Elemental-analysis value (as nine H15N4 of C O2 CI)

C(%) H(%) N(%) CI(%)

Theoretical value 43.82 6.13 22.71 14.37 Experimental value 43.75 6.05 22.80 14.11 nuclear-magnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard)

delta:2.18 (3H, s), 2.44 (3H, s), 3.57 (2H, s), 3.63 (3H, s), 9.35 (4H, brs)

[0034] example 113, 5-dimethyl-4-(4-nitrobenzyl)-1H-pyrazole-1-cull BOKISAMIJIN hydrochloride raw material compound 3-(4-nitrobenzyl)-2, and 4-2,4-pentanedione — physicochemical — description Elemental-analysis value (as C13H16N5 O2 Cl)

C(%) H(%) N(%) CI(%)

Theoretical value 50.41 5.21 22.61 11.45 Experimental value 50.07 4.86 22.70 11.45 nuclear-magnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard)

delta:2.12 (3H, s), 2.51 (3H, s), 3.98 (2H, s), 7.44 (2H, d, J= 8.5Hz), 8.18 (2H, d, J= 8.5Hz), 9.32 (4H, brs)

[0035] example 123, 5-dimethyl-4-(4-methoxybenzyl)-1H-pyrazole-1-cull BOKISAMIJIN hydrochloride raw material

compound 3-(4-methoxybenzyl)-2, and 4-2,4-pentanedione -- physicochemical -- description Elemental-analysis value (as C14H19N4 OCI)

C(%) H(%) N(%) CI(%)

Theoretical value 57.04 6.50 19.01 12.03 Experimental value 56.80 6.48 19.02 12.02 nuclear-magnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard)

delta:2.10 (3H, s), 2.48 (3H, s) and 3.71 (5H, s), and 6.78-7.12 (4H, m) and 9.24 (4H, brs)

[0036] the example 131-amidino -3 and a 5-dimethyl-1H-pyrazole-4-carboxylic-acid ethyl hydrochloride raw material compound 2-acetyl ethyl acetoacetate -- physicochemical -- description Elemental-analysis value (as nine H15N4 of C O2 CI)

C(%) H(%) N(%) CI(%)

Theoretical value 43.82 6.13 22.71 14.37 Experimental value 43.79 6.06 22.87 14.50 nuclear-magnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard)

delta:1.31 (3H, t, J= 7Hz), 2.40 (3H, s), 2.72 (3H, s), 4.28 (2H, q, J= 7Hz), 9.74 (4H, brs)

[0037] the example 141-amidino -3 and 5-dimethyl-1H-pyrazole-4-carboxylic-acid propyl hydrochloride raw material compound 2-acetyl acetoacetic-acid propyl — physicochemical — description Elemental-analysis value (as C10H17N4 O2 CI)

C(%) H(%) N(%) CI(%)

Theoretical value 46.07 6.57 21.49 13.60 Experimental value 45.83 6.85 21.59 13.55 nuclear-magnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard)

delta:0.97 (3H, t, J= 7Hz), 1.69-1.73 (2H, m), 2.40 (3H, s), 2.72 (3H, s), 4.20 (2H, t, J= 6.5Hz), 9.78 (4H, brs)

[0038] the example 151-amidino -3 and 5-dimethyl-1H-pyrazole-4-carboxylic-acid butyl hydrochloride raw material compound 2-acetyl butyl acetoacetate -- physicochemical -- description Elemental-analysis value (as C11H19N4 02 CI)

C(%) H(%) N(%) C!(%)

Theoretical value 48.09 6.97 20.39 12.90 Experimental value 47.91 6.95 20.41 12.92 nuclear-magnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard)

delta:0.93 (3H, t, J= 7Hz), 1.37-1.45 (2H, m), 1.65-1.70 (2H, m), 2.40 (3H, s), 2.70 (3H, s), 4.24 (2H, t, J= 6.5Hz), 9.69 (4H, brs)

[0039] the example 161-amidino -3 and 5-dimethyl-1H-pyrazole-4-carboxylic-acid benzyl hydrochloride raw material compound 2-acetyl acetoacetic-acid benzyl --- physicochemical --- description Elemental-analysis value (as C14H17N4 O2 CI)

C(%) H(%) N(%) CI(%)

Theoretical value 54.46 5.55 18.15 11.48 Experimental value 54.30 5.45 18.28 11.43 nuclear-magnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard)

delta:2.39 (3H, s), 2.71 (3H, s) and 5.32 (2H, s), and 7.35-7.47 (5H, m) and 9.76 (4H, brs)

[0040] example 173, 5-dimethyl-4-(3, 4-methylene dioxy benzyl)-1H-pyrazole-1-cuil BOKISAMIJIN hydrochloride raw material compound 3-(3, 4-methylene dioxy benzyl)-2, and 4-2,4-pentanedione -- physicochemical description Elemental-analysis value (as C14H17N4 O2 Cl and 0.1H2 O) C(%) H(%) N(%)

Theoretical value 54.14 5.58 18.04 Experimental value 53.99 5.57 17.76 nuclear-magnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard)

delta:2.11 (3H, s), 2.46 (3H, s), 3.69 (2H, s) and 5.96 (2H, s), and 6.61- 6.83 (3H, m) and 9.11 (4H, brs)

[0041] Example 184-(4-benzyloxybenzyl)-3, 5-dimethyl-1H-pyrazole-1-cull BOKISAMIJIN hydrochloride raw material compound 3-(4-benzyloxybenzyl)-2, 4-2,4-pentanedione nuclear-magnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard)

delta:2.10 (3H, s), 2.47 (3H, s), 3.71 (2H, s), 5.06 (2H, s), 6.93 (2H, d, J= 8.5Hz) and 7.06 (2H, d, J= 8.5Hz), and 7.30-7.43 (5H, m) and 9.17 (4H, brs)

[0042] example 193, 5-dimethyl-4-(4-methoxycarbonyl benzyl)-1H-pyrazole-1-cull BOKISAMIJIN hydrochloride raw material compound 3-(4-methoxycarbonyl benzyl)-2, and 4-2,4-pentanedione -- physicochemical -- description Elemental-analysis value (as C15H19N4 O2 CI)

C(%) H(%) N(%) CI(%)

Theoretical value 55.81 5.93 17.36 10.98 Experimental value 55.71 5.86 17.44 11.00 nuclear-magnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard)

delta:2.10 (3H, s), 2.50 (3H, s), 3.83 (3H, s), 3.89 (2H, s), 7.31 (2H, d, J= 8Hz), 7.89 (2H, d, J= 8Hz), 9.32 (4H, brs) [0043] example 203, 5-dimethyl-4-(4-hydroxybenzyl)-1H-pyrazole-1-cull BOKISAMIJIN hydrochloride raw material compound 3-(4-hydroxybenzyl)-2, and 4-2,4-pentanedione -- physicochemical -- description Elemental-analysis value (as C13H17N4 OCI)

C(%) H(%) N(%) CI(%)

Theoretical value 55.61 6.10 19.96 12.63 Experimental value 55.41 6.11 19.89 12.71 nuclear-magnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard)

delta:2.09 (3H, s), 2.47 (3H, s), 3.65 (2H, s), 6.68 (2H, d, J= 8.3Hz), 6.93 (2H, d, J= 8.3Hz), 9.25 (4H, brs), 9.29 (1H, s) [0044] example 213, 5-dimethyl-4-(3, 5-dimethyl-4-hydroxybenzyl)-1H-pyrazole-1-cull BOKISAMIJIN hydrochloride raw material compound 3-(3, 5-dimethyl-4-hydroxybenzyl)-2, and 4-2,4-pentanedione — physicochemical —

description Elemental-analysis value (as C15H21N4 OCI)

C(%) H(%) N(%) CI(%)

Theoretical value 58.34 6.85 18.14 11.48 Experimental value 58.12 6.82 18.29 11.47 nuclear-magnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard)

delta:2.09 (3H, s), 2.10 (6H, s), 2.47 (3H, s), 3.59 (2H, s), 6.66 (2H, s), 8.04 (1H, s), 9.24 (4H, brs)

[0045] example 224-(3, 5-G tert-butyl-4-hydroxybenzyl)-3, 5-dimethyl-1H-pyrazole-1-cull BOKISAMIJIN hydrochloride raw material compound 3-(3, 5-G tert-butyl-4-hydroxybenzyl)-2, and 4-2,4-pentanedione -physicochemical -- description Elemental-analysis value (as C21H33N4 OCI and 0.2H2 O) C(%) H(%) N(%) CI(%)

Theoretical value 63.60 8.49 14.13 8.94 Experimental value 63.32 8.38 14.12 9.16 nuclear-magnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard)

delta:1.34 (18H, s), 2.18 (3H, s), 2.49 (3H, s), 3.65 (2H, s), 6.80 (1H, s), 6.90 (2H, s), 9.19 (4H, brs)

[0046] the example 231-amidino -3 and 5-dimethyl-1H-pyrazole-1-carboxylic acid 2-methoxy ethyl hydrochloride raw material compound 2-acetyl acetoacetic acid 2-methoxy ethyl ester -- physicochemical -- description Elemental-analysis value (as C10H17N4 O3 CI)

C(%) H(%) N(%) CI(%)

Theoretical value 43.40 6.19 20.25 12.81 Experimental value 43.11 6.06 20.23 13.02 nuclear-magnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard)

delta:2.40 (3H, s), 2.71 (3H, s), 3.30 (3H, s), 3.64 (2H, t, J= 4.6Hz), 4.36 (2H, t, J= 4.6Hz), 9.71 (4H, brs)

[0047] The example 241-amidino -3, 5-dimethyl-1H-pyrazole-1-carboxylic acid 2-ethoxyethyl hydrochloride raw material compound 2-acetyl acetoacetic acid 2-ethoxyethyl ester nuclear-magnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard)

delta:1.12 (3H, t, J= 7Hz), 2.40 (3H, s), 2.72 (3H, s), 3.49 (2H, q, J= 7Hz), 3.67 (2H, t, J= 4.9Hz), 4.34 (2H, t, J= 4.9Hz), 9.73 (4H, brs)

[0048] 1.86g of aminoguanidine hydrochlorides was added to the solution (example 25(1) thoria cetyl methane 3.0g and methanol 30ml) under cooling at -10 degree C, and day churning was carried out under ice-cooling of a reaction mixture. After it distilled off the solvent under reduced pressure and the silica gel chromatography (chloroform: eluate: methanol = 5:1) refined the obtained residue, it recrystallized from ether-chloroform and the 4-acetyl -3 and 5-dimethyl-1H-pyrazole-1-cull BOKISAMIJIN 484mg were obtained.

[0049] Nuclear-magnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard)

delta:2.38 (3H, s), 2.42 (3H, s), 2.76 (3H, s), 6.54 (3H, brs)

[0050] (2) 0.7ml of 4-N hydrochloric-acid-1,4-dioxane solutions was dropped at the 4-acetyl -3 and a solution (ethanol 1ml and 5-dimethyl-1H-pyrazole-1-cull BOKISAMIJIN 484mg ether 5ml). The depositing crystal is ****(ed) and it is 4-acetyl. - 3 Five - 488mg of dimethyl-1H-pyrazole-1-cull BOKISAMIJIN hydrochlorides was obtained 元素分析値(C。H13N4 C1として)

N (%) C (%) H (%) 6.05 25.86 44.35 理論値 6.07 25.67 実験値 44.30

[0051] physicochemical — description

[0052] Examples 263 and 5 - Ice-cooling and bottom nitronium tetrafluoro PORETO of argon ambient atmosphere 2g were added little by little to the anhydrous acetonitrile 150ml suspension of 2.01g of dimethyl-1H-pyrazole-1-cull BOKISAMIJIN nitrates, and the reaction mixture was agitated for 30 minutes under ice-cooling. A solvent is washed after reduced pressure distilling off, chloroform washes residue, and it is 3 and 5-dimethyl. - 4 - 2.43g of nitro-1H-pyrazole-1-cull BOKISAMIJIN nitrates was obtained.

[0053] Nuclear-magnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard)

2.77 (3H, s) delta:2.51 (3H, s), 9.83 (4H, brs)

[0054] An example 273, 5-dimethyl -4 - 500mg of palladium carbon was added to the methanol 20ml solution of 984mg of nitro-1H-pyrazole-1-cull BOKISAMIJIN nitrates 10%, and it agitated for 45 minutes under an ordinary pressure hydrogen ambient atmosphere and ice-cooling. After filtering the reaction solution and removing insoluble matter, reduced pressure distilling off of the solvent was carried out. The obtained residue was dissolved in 5ml of water, 160mg of sodium hydroxides was added, and chloroform extracted.

[0055] Reduced pressure distilling off of the solvent was carried out for the organic layer after desiccation with anhydrous sodium sulfate. After dissolving the obtained residue in ethanol 5ml and 2ml of 4-N

hydrochloric-acid-1,4-dioxane solutions, reduced pressure distilling off the solvent was carried out. The obtained residue was *****ed from ethanol-ether-chloroform and the 4-amino -3 and 810mg of

5-dimethyl-1H-pyrazole-1-cull BOKISAMIJIN 2 hydrochlorides were obtained.

[0056] physicochemical — description Elemental-analysis value (as six H13N5 Cl2 of C, and 0.5H2 O) C(%) H(%) N(%)

Theoretical value 30.65 6.00 29.79 Experimental value 30.74 5.97 30.10 nuclear-magnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard)

2.62 (3H, s) delta:2.34 (3H, s), 9.58 (7H, brs)

[0057] The following compounds were obtained like example 28 example 27.

```
4-(4-amino benzyl)-3, the 5-dimethyl-1H-pyrazole-1-cull BOKISAMIJIN 2 hydrochloride raw material compound 3, and a 5-dimethyl-4-(4-nitrobenzyl)-1H-pyrazole-1-cull BOKISAMIJIN hydrochloride — physicochemical — description Elemental-analysis value (as C13H19N5 Cl2 and 0.2H2 O) C(%) H(%) N(%) Cl(%)
```

Theoretical value 48.82 6.11 21.90 22.17 Experimental value 48.75 6.12 21.66 22.16 nuclear-magnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard)

9.25 (3H, brs) delta:2.12 (3H, s), 2.50 (3H, s), 3.54 (2H, brs) and 3.81 (2H, s), 7.24-7.30 (4H, m), 10.31 (2H, brs) [0058] The solution of 0.3ml of cyanamide 0.17g water was added to the ethanol 5ml solution of 0.46g of example 294-(3-chloropropyl)-3 and 5-dimethyl-1H-pyrazole hydrochlorides, and the reaction mixture was agitated at 80 degrees C on the 1st. Reduced pressure distilling off of the solvent was carried out, the obtained residue was recrystallized from the isopropanol-JIISO pull ether, and 4-(3-chloropropyl)-3 and 0.13g of

5-dimethyl-1H-pyrazole-1-cull BOKISAMIJIN hydrochlorides were obtained.

[0059] Nuclear-magnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard)

delta:1.69-2.11 (2H, m), 2.22 (3H, s) and 2.44 (3H, s), 2.48-2.60 (2H, m), and 3.50- 3.11 (2H, m) and 9.27 (4H, brs) [0060] The following compounds were obtained like example 30 example 29.

3, the 5-dimethyl-4-(3-methoxy propyl)-1H-pyrazole-1-cull BOKISAMIJIN hydrochloride raw material compound 3, and a 5-dimethyl-4-(3-methoxy propyl)-1H-pyrazole hydrochloride -- physicochemical -- description -- a nuclear-magnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard)

delta:1.48- 1.78 (2H, m), 2.20 (3H, s), 2.33-2.54 (2H, m), 2.42 (3H, s) and 3.24 (3H, s), and 3.21- 3.35 (2H, m) and 9.22 (4H, brs)

[0061] Example 311-amidino - 3 Five - 10% palladium carbon of the amount of catalysts was added to the methanol 40ml solution of 1.74g of dimethyl-1H-pyrazole-4-carboxylic-acid benzyl hydrochlorides, and it agitated for 15 minutes at the room temperature under the ordinary pressure hydrogen ambient atmosphere. The reaction solution was filtered and reduced pressure distilling off of the solvent was carried out after removing insoluble matter. The obtained residue was recrystallized from the ethanol-ether and the 1-amidino -3 and 1.11g of 5-dimethyl-1H-pyrazole-4-carboxylate acid chloride were obtained.

[0062] physicochemical — description Elemental-analysis value (as seven H11N4 of C O2 Cl, and 0.1H2 O) C(%) H(%) N(%) Cl(%)

Theoretical value 38.14 5.12 25.42 16.08 Experimental value 38.05 5.01 25.70 16.35 nuclear-magnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard)

2.72 (3H, s) delta:2.39 (3H, s), 9.76 (4H, brs)

[0063] 32N-butyl of examples 3 Five - 0.49g of KURORU amidine hydrochlorides was added to the solution with a dioxane 30ml of dimethyl-1H-pyrazole-4-carboxamide 0.82g, and the reaction mixture was heated at 100 degrees C for 4 hours. The product was ****(ed) after cooling to the room temperature. The obtained rough crystal was recrystallized from ethanol-diethylether and the N-butyl 1-amidino -3 and 0.54g of

5-dimethyl-1H-pyrazole-4-carboxamide hydrochlorides were obtained.

[0064] physicochemical — description Elemental-analysis value (as C11H20N5 OCI and 0.1H2 O) C(%) H(%) N(%)

Theoretical value 47.95 7.39 25.41 12.87 Experimental value 47.93 7.31 25.61 12.98 nuclear-magnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard)

8.10 (1H, t, J= 5.5Hz) delta:0.91 (3H, t, J= 7.3Hz), 1.30-1.36 (2H, m), 1.45-1.52 (2H, m), 2.31 (3H, s) and 2.55 (3H, s), 3.19-3.24 (2H, m), 9.50 (4H, brs)

[0065] The following compounds were obtained like example 33 example 32.

3, 5-dimethyl-4-fluoro - 1H-pyrazole-1-cull BOKISAMIJIN hydrochloride raw material compounds 3 and 5 - Dimethyl-4-fluoro-1H-pyrazole nuclear-magnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard) 2.47 (3H, d, J= 2.4Hz) delta:2.26 (3H, s), 9.42 (4H, brs)

[0066] Pyridine 5ml was added to the example 344-amino -3 and the dimethylformamide 20ml solution of 0.86g of 5-dimethyl-1H-pyrazole-1-cull BOKISAMIJIN 2 hydrochlorides under ice-cooling, then chlorination valeryl 0.5ml was dropped at them. After agitating a reaction mixture at 4 degrees C overnight, methanol 2ml was added. The residue which was able to obtain the solution after reduced pressure distilling off was diluted with 1-N sodium-hydroxide solution, and chloroform extracted. Reduced pressure distilling off of the solvent was carried out for the organic layer after desiccation with anhydrous sodium sulfate.

[0067] After the silica gel chromatography (chloroform: eluate; methanol = 5:1) refined the obtained residue, it considered as the hydrochloride, it recrystallized from ethanol-diethylether, and 3 and 0.53g of 5-dimethyl-4-pen TANAMIDO-1H-pyrazole-1-cull BOKISAMIJIN hydrochlorides were obtained.

[0068] physicochemical — description Elemental-analysis value (as C11H20N5 OCI) C(%) H(%) N(%) Cl(%)

Theoretical value 48.26 7.36 25.58 12.95 Experimental value 48.00 7.27 25.71 13.21 nuclear-magnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard)

delta:0.91 (3H, t, J=7.3Hz), 1.29-1.38 (2H, m), 1.54-1.61 (2H, m), 2.11 (3H, s), 2.32 (2H, t, J=7.3Hz), 2.34 (3H, s), 9.31 (4H, brs), 9.52 (1H, s)

[0069] The following compounds were obtained like example 35 example 34.

3 and 5-dimethyl-4-ethoxycarbonylamino-1H-pyrazole-1-cull BOKISAMIJIN hydrochloride raw material compound

KURORUGI acid ethyl — physicochemical — description Elemental-analysis value (as nine H16N5 of C O2 Cl) C(%) H(%) N(%) Cl(%)

Theoretical value 41.30 6.16 26.76 13.55 Experimental value 41.07 6.06 26.75 13.56 nuclear-magnetic-resonance spectrum (DMSO-d6, TMS internal standard)

8.96 (1H, brs) delta:1.20-1.26 (3H, m), 2.14 (3H, s) and 2.36 (3H, s), 4.08-4.13 (2H, m), 9.34 (4H, brs) [0070]

[A table 1]

A table 1]					
		R ¹	R 3.		
			N R 2		
		Н	N H 2		
実施例	R 1	R ²	R ³	Salt	理化学的性状
1	CH ₃	СНз	CH ₃ (CH ₂) ₂ —	HC1	mp.204∼206 °C Mass180(M-HC1)+
2	СНз	СНз	CH ₃ (CH ₂) ₃ —	HCI	mp.193∼197 °C Mass194(M-HC1)+
3	СНз	СНз	(CH ₃) ₂ CHCH ₂ —	HC1	mp.212~214 °C Mass194(M-HC1)⁺
4	СНз	сна	CH ₃ (CH ₂) ₅ —	нсі	mp.184∼186 °C Mass208(M-HC1)+
				"01	mp.191~195 ℃
5	СНя	СНз	CH ₂ -	HCI	Mass228(M-HC1)+
_			0	uc i	mp. 151∼154 °C
6	СНз	СНз	II CH₃C(CH₂)₂—	HC1	Mass208(M-HC1)+
			0	1101	mp. 145∼147 °C
7	CH ₃	CH₃	{ CH ₃ OC(CH ₂) ₂ —	HC1	Mass224(M-HC1)+
8	СНз	_	(CH ₂) ₄ -	HC1	mp. 226∼228 °C Mass178(M-HCl)+
		011	0	HC1	mp. 193~196 ℃
9	CH ₃	CH₃	CH 3 OC —	HC1	Mass196(M-HCl)+
			Ö	1101	mp. 185~187 ℃
10	CH ₃	CH₃	II CH₃OCCH₂ —	HC1	Mass210(M-HCl)+
			0.11	нсі	mp. 185~188 ℃
11	CH ₃	CH _s	02N-CH2-	HOI	Mass273(M-HC1)+

[0071] [A table 2]

R 1						
			$N \longrightarrow \mathbb{R}^{2}$		·	
			HN NH ₂			
実施例	R ¹	R²	R³	Salt	理化学的性状	
	0.11	011	CH ₂ O — CH ₂ —	HC 1	mp.192∼194 °C	
12	CH ₃	CH ₃	CH 2 O CH 2 -	no i	Mass258(M-HC1)+	
	6.1	0.11	0	HC1	mp.174∼176 °C	
13	CH₃	CH ₃	CH3CH2OC-	пст	Mass210(M-HCI)+	
14	СНз	CH ₃	CH ₃ (CH ₂) ₂ 0C -	HC1	mp.146∼148 °C Mass224(M-HCI)+	
15	СНз	CH3	CH ₃ (CH ₂) ₃ OC -	HC1	mp.138∼140 °C Mass238(M-HC1)+	
16	CH ₃	СНз	O CH2 OC-	HC1	mp.160∼162 °C Mass272(M-HC1)+	
17	CH ₃	СНз	0 CH2-	нсі	mp.181∼183 °C Mass272(M-HC1)†	
					mp.197∼199 °C	
18	CH ₃	CH ₃	CH ₂ O-CH ₂ -	HC1	Mass334(M-HCl)+	
			0		mp. 183∼185 °C	
19	CH3	CH ₃	CH 3 O C - CH 2 -	HC1	Mass286(M-HC1)+	
					mp. 191~193 ℃	
20	CHs	CH _s	HO — CH ₂ -	HC1	Mass244(M-HCl)+	
21	CH ₃	CH ₃	H ₃ C HO-CH ₂ -	нсі	mp.195~197 ℃ Mass272(M-HCl)+	

[0072] [A table 3]

R 1									
$R = \mathbb{R}^{2}$									
	$HN \longrightarrow NH_2$								
実施例	R¹	R ²	R³	Salt	理化学的性状				
22	СНз	CH ₃	(CH ₂) ₂ C HO-CH ₂ -	нсі	mp.195∼197 °C Mass356(M-HCl) ⁺				
			(CH ₃) ₃ C						
23	CH3	CH ₃	О СН ₃ О(СН ₂) ₂ ОС —	HC1	mp.123~125 °C Mass 241(MH-HC1)+				
24	СНз	СНз	0 CH ₃ CH ₂ O(CH ₂) ₂ OC-	HC1	mp.120∼122 °C Mass 255(MH-HC1)+				
25	СНз	СНз	СН ₃ С —	HC1	mp.164∼166 °C Mass180(M-HC1)+				
26	CH ₃	CH3	NO 2	HNO 3	Mass 183(M-HNO ₃)				
27	CH ₃	СНз	NH 2	HC1	mp.167∼169 °C Mass 153(M-2HC1)+				
28	CH ₃	СНз	H ₂ N-CH ₂ -	2HC1	mp.213∼217 °C Mass 243(M-2HC1) ⁺				
29	CH ₃	CH ₃	C1 — (CH ₂) ₃ —	нсі	mp. 183~185 °C Mass: 214, 216(M-HC1) +				
30	CH ₃	СНз	CH3O(CH2)3 —	нс1	mp. 155~157 °C Nass 211(MH-HC1)+				
	 			-	mp. 201~203 °C				
31	CH ₃	CH ₃	НОС —	HCI	Mass182(M-HC1)+				

[0073] [A table 4]

	R R 3 N N R 2 H N N H 2							
実施例	R¹	R ²	R ³	Salt	理化学的性状			
32	снэ	СНз	0 CH ₃ (CH ₂) 3 NHC —	HC1	mp.182∼184 °C Mass 238(MH-HC1)†			
33	СНз	CH ₃	F	HCl	mp.168∼169 °C Mass 157(MH-HC1)+			
34	СНз	CH a	O II CH ₃ (CH ₂) ₃ CNH —	нс1	mp.178∼180 °C Mass 238(MH-HC1) ⁺			
35	СНз	CH3	O II CH3CH2OCNH—	HC1	mp.193∼195 °C Mass225(M-HCl)+			

[Translation done.]

(19)日本国特許庁 (JP)

(12)公開特許公報 (A) (11)特許出願公開番号

特開平6-298737

(43)公開日 平成6年(1994)10月25日

技術表示箇所 (51) Int. Cl. 6 庁内整理番号 FI 識別記号 CO7D231/14 A23L 1/29 C07D231/16 231/18 231/38 審査請求 未請求 請求項の数1 FD (全17頁) 最終頁に続く (71)出願人 000006677 特顧平5-110956 (21)出顯番号

(22)出願日

平成5年(1993)4月13日

山之内製薬株式会社

東京都中央区日本橋本町2丁目3番11号

新形 邦宏 (72)発明者

埼玉県上尾市中分2丁目287

(72)発明者 丸山 龍也

茨城県つくば市二の宮2-5-9 ルーミ

一筑波311号

(72)発明者 林辺 敏

東京都足立区中川4-43-25 リムジ

エール・ピエス201

(74)代理人 弁理士 長井 省三 (外1名)

最終頁に続く

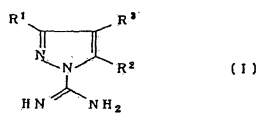
(54)【発明の名称】ピラゾール誘導体

(57)【要約】

(

(修正有)

【構成】 下記式(I)



[式中、R' は低級アルキル基、R' は低級アルキル 基、R はフッ素原子、ニトロ基、炭素数3以上の未置 換低級アルキル基、低級アルカノイル基又は低級アルコ キシカルボニル基で置換されてもよいアミノ基などを示 す〕で示されるピラゾール誘導体又はその塩。

【効果】 メイラード反応を阻害する作用を有し、各種 糖尿病合併症、加齢による疾患の予防及び/又は治療に 有用である。また、化粧品、皮膚外用剤、飲食物、嗜好 物、機能性食品用のメイラード反応阻害剤としても有用 である.

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】 一般式([)

【化1】

(: ·

(· ·

$$R^1$$
 R^8
 R^2
 HN
 NH_2

(式中の記号は、以下の意味を示す。

R':低級アルキル基

R*:低級アルキル基

R: : (i) フッ素原子、ニトロ基、炭素数3以上の未 置換の低級アルキル基、又は低級アルカノイル基もしく は低級アルコキシカルボニル基で置換されてもよいアミ ノ基、

又は (ii) ハロゲン原子、低級アルカノイル基、低級ア ルコキシ基、低級アルコキシカルボニル基及び式 [化2]

(R' R' 又はR':同一又は異なって水素原子、ア ミノ基、ニトロ基、水酸基、低級アルキル基、低級アル コキシ基、低級アルコキシカルポニル基又はアラルキル オキシ基.更に、R'、、R'が一体となって低級アルキ レンジオキシ基を形成してもよい。) で示されるフェニ 30 している。 ル基の何れかで置換された低級アルキル基、 又は (ii i)水酸基、低极アルキル基、アラルキルオキシ基、低 級アルキル基で置換されてもよいアミノ基及び低級アル コキシ基で置換されてもよい低級アルコキシ基の何れか で置換されたカルボニル基。更に、R'とR'とが一体 となって炭素数3以上の低級アルキレン基を形成しても よい。)で示されるピラゾール誘導体又はその塩。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、メイラード阻害活性を 40 有し、各種糖尿病合併症、加齢による疾患の予防及び/ 又は治療に有用なピラゾール誘導体又はその塩に関す る.

【0002】近年、グルコースによる蛋白の変性が、糖 尿病合併症の発症要因の一つとして大きくクローズアッ プされてきており、生体内で生ずるメイラード反応に起 因するものと考えられている。メイラード反応は、蛋白 のアミノ基がグルコースで非酵素的に糖化(グリコシル 化) され、初期グリコシル化生成物としてアマドリ転移 生成物が形成され、さらにグリコシル化が進行し蛋白が 50 R ・低級アルキル基

架橋し変性して、褐色を呈し難溶でプロテアーゼによる 分解が困難な、進行グリコシル化最終生成物(AGE: Advanced Glycation End Pr oducts)に至ると考えられている一連の反応であ る。この反応による非酵素的グリコシル化の進行あるい はAGE蛋白の生成は、特に高血糖状態や代謝速度が遅 いかあるいは代謝されない蛋白部位で著しく、糖尿病患 者の種々の蛋白部位、例えばヘモグロビン、血清アルブ ミン、結合組織のコラーゲンやエラスチン、ミエリン、 10 眼球レンズクリスタリンなどの蛋白の変性、機能低下や 異常をもたらし、網膜症、腎症、心臓血管系障害、神経 障事や白内障などの糖尿病の合併症を惹き起こす原因の 一つとなっていると考えられている。また、生体内メイ ラード反応は、老化の機序の一つと考えられており、加 齢による疾患とも密接に関連するものと推測されてい る。従って、メイラード反応を阻害して非酵素的グリコ シル化の亢進やAGE生成を抑制することは、糖尿病の 各種合併症や老人性疾患などの疾患に極めて有効である

【0003】従来、メイラード阻害活性を有する化合物 としては、種々のものが報告されている。例えば、メイ ラード反応阻害剤として初めて報告された特開昭62-142114号公報記載のアミノグアニジン、αーヒド ラジノヒスチジン、リジンやこれらの混合物が挙げられ る。これらの薬剤は、初期グリコシル化産物であるアマ ドリ転移生成物のカルポニル部分と反応し、該部分をブ ロックすることにより。二次グリコシル化を阻害し、ひ いては蛋白架橋、AGE生成を抑制できるものであると

と考えられており、従来よりメイラード反応阻害活性を

20 有する化合物の開発研究が試みられている。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明者らは、従来の メイラード反応阻害活性化合物とは化学構造を全く異に し、メイラード反応阻害薬としての優れた効果を有する ピラゾール誘導体を創製して本発明を完成させるに至っ た.

[0005]

【課題を解決するための手段】すなわち、本発明は、一 般式(I)

[0006]

【化3】

$$R^1$$
 N
 R^2
 HN
 NH_2

【0007】 (式中の記号は、以下の意味を示す。

R*:低級アルキル基

R': (i) フッ素原子、ニトロ基、炭素数 3 以上の未 置換の低級アルキル基、又は低級アルカノイル基もしく は低級アルコキシカルボニル基で置換されてもよいアミ ノ基、又は (ii) ハロゲン原子、低級アルカノイル基、 低級アルコキシ基、低級アルコキシカルボニル基及び式 [0008]

【化4】

(<u>--</u>-

(...

【0009】 (R'、R' 又はR':同一又は異なって 水素原子、アミノ基、ニトロ基、水酸基、低級アルキル 基、低級アルコキシ基、低級アルコキシカルボニル基又 はアラルキルオキシ基。更に、R'、R'が一体となっ て低級アルキレンジオキシ基を形成してもよい。) で示 されるフェニル基の何れかで置換された低級アルキル ルオキシ基、低級アルキル基で置換されてもよいアミノ 基及び低級アルコキシ基で置換されてもよい低級アルコ キシ基の何れかで置換されたカルボニル基. 更に、R¹ とR'とが一体となって炭素数3以上の低級アルキレン 基を形成してもよい。) で示されるピラゾール誘導体又 はその塩である。

【0010】以下、本発明につき詳細に説明する。本明 細書の一般式の定義において、特に断わらない限り「低 級」なる用語は炭素数が1乃至6個の直鎖又は分岐状の 炭素鎖を意味する。「低級アルキル基」としては、具体 的には例えばメチル基、エチル基、プロピル基、イソプ ロビル基、ブチル基、イソブチル基、sec-ブチル 基、tert-ブチル基、ペンチル基、イソペンチル 基、ネオペンチル基、tert-ペンチル基、1-メチ ルプチル基、2-メチルブチル基、1,2-ジメチルア ロビル基、ヘキシル基、イソヘキシル基等が挙げられ δ.

【0011】「低級アルカノイル基」としては、ホルミ ル基、アセチル基、プロピオニル基、ブチリル基、イソ ブチリル基、バレリル基、イソバレリル基、ピバロイル 基、ヘキサノイル基等が挙げられる。「低級アルコキシ カルボニル基」としては、メトキシカルボニル基、エト キシカルボニル基、プロポキシカルボニル基、イソプロ ポキシカルポニル基、ブトキシカルポニル基、イソブト キシカルポニル基、sec-プトキシカルポニル基、t ertープトキシカルポニル基、ペンチル(アミル)オ キシカルポニル基、イソペンチル(アミル)オキシカル ボニル基、ヘキシルオキシカルボニル基、イソヘキシル オキシカルボニル基等が挙げられる。「低級アルコキシ 基」としては、メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ

基、イソアロポキシ基、ブトキシ基、イソブトキシ基、 sec-ブトキシ基、tert-ブトキシ基、ペンチル オキシ (アミルオキシ) 甚、イソペンチルオキシ基、 t ertーペンチルオキシ基、ネオペンチルオキシ基、2 - メチルプロポキシ基、1,2-ジメチルプロポキシ 基、1-エチルプロポキシ基、ヘキシルオキシ基等が挙 げられる.

【0012】「アラルキルオキシ基」としては、好まし くはフェニル低級アルコキシ基であり、具体的にはベン 10 ジルオキシ基、フェネチルオキシ基、フェニルプロポキ シ基、フェニルブトキシ基、フェニルペンチルオキシ 基、フェニルヘキシルオキシ基等であり、好適にはベン ジルオキシ基である。「低級アルキレンジオキシ基」と しては、低級アルキレンの両末端にオキソ基が結合した 基であり、メチレンジオキシ基(一〇CH。〇一)、エ チレンジオキシ基(- O (СН.), О-)、プロピレ ンジオキシ基等が挙げられる。「炭素数3以上の低級ア ルキレン基」としては、炭素数が3乃至6個のアルキレ ン基が好ましく、具体的には、プロピレン基、テトラメ 基、 又は (iii) 水酸基、低級アルキル基、アラルキ 20 チレン基、1-メチルトリメチレン基、2-メチルトリ メチレン基、3-メチルトリメチレン基、エチルエチレ ン基、ジメチルエチレン基、ペンタメチレン基、メチル テトラメチレン基、ジメチルトリメチレン基、ペンタメ チレン基、ヘキサメチレン基等であり、好適には、プロ ピレン基、テトラメチレン基、ペンタメチレン基であ

> 【0013】「ハロゲン原子」は、フッ素原子、塩素原 子、臭素原子などが好適である。 R' において (1) 「炭素数3以上の未置換の低級アルキル基」としては、 30 前記低級アルキル基のうち炭素数が3乃至6個のアルキ ル基であり、具体的にはプロピル基、ブチル基、イソブ チル基、ペンチル基、ヘキシル基である。「低級アルカ ノイル基もしくは低級アルコキシカルボニル基で置換さ れてもよいアミノ基」としては、アミノ基の他に前記低 級アルカノイル基又は低級アルコキシカルポニル基が1 個置換されたアミノ基を意味し、具体的にはアセチルア ミノ基、プロピオニルアミノ基、ブチリルアミノ基、メ トキシカルポニルアミノ基、エトキシカルボニルアミノ 基、プロボキシカルボニルアミノ基等である.

(ii) 置換された低級アルキル基の「低級アルキル基」 としては、メチル基、エチル基、プロピル基が好適であ る。またその置換基は前記の通りであり、具体的には 「低級アルカノイル基」としてはアセチル基、プロピオ ニル基が、「低級アルコキシ基」としてはメトキシ基、 エトキシ基が、「低級アルコキシカルポニル基」として は、メトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基が好 適である。下式

[0014]

(化5)

【0015】で示されるフェニル基中R'、R'又はR ' の「低級アルキル基」、「低級アルコキシ基」、「低 級アルコキシカルポニル基」又は「アラルキルオキシ 基」としては前記の通りである。

アルキル基で置換されてもよいアミノ基」としては、ア ミノ基の他に前記低級アルキル基が1個置換されたアミ ノ基を意味し、具体的には、メチルアミノ基、エチルア ミノ基、プロピルアミノ基、ブチルアミノ基、ペンチル アミノ葢である。「低級アルコキシ葢で置換されてもよ い低級アルコキシ基」としては、前記低級アルコキシ基 の他に、低級アルコキシ基の任意の位置に低級アルコキ シ基が置換された基を意味し、メトキシエトキシ基、エ

6

HN

【0017】 (式中の記号R', R'又はR'は前記の 通りである。Xは、ハロゲンを意味する。)Xにおける ハロゲン原子としては、塩素原子、臭素原子等が挙げら れる。本発明化合物(I)は、一般式(II)で示される ピラゾール化合物と一般式(III)で示されるハロゲノ 40 I)は塩酸、臭酸又は硝酸等の酸付加塩を使用すること ホルムアミジン塩類又はシアナミド (IV) とでN-アミ ジノ化反応を行い製造される。本反応は、ピラゾール化 合物 (II) とその反応対応量のハロゲノホルムアミジン 塩類 (III) 又はシアナミド (IV) とを溶媒中加温下乃

トキシエトキシ基が好適である。本発明化合物(I) は、酸と塩を形成する。かかる酸との塩としては塩酸、 臭化水素酸、ヨウ素水素酸、硫酸、硝酸、リン酸との鉱 酸や、ギ酸、酢酸、プロピオン酸、シュウ酸、マロン 酸、コハク酸、フマール酸、マレイン酸、乳酸、リンゴ 酸、クエン酸、酒石酸、炭酸、ピクリン酸、メタンスル ホン酸、エタンスルホン酸、グルタミン酸等の有機酸と の酸付加塩を挙げることができる。さらに本発明化合物 (I) は、水和物や、エタノール等の溶媒和物や結晶多 (iii) 置換されたカルボニル基の置換基のうち「低級 10 形の物質として単離される場合もあり、本発明にはこれ らの発明も含まれる。

> (製造法)本発明化合物は種々の合成法を適用して製造 することができる。以下に、その代表的な製造法を例示

第一製法

[0016]

【化6】

NH2

(I)

NH2

至加熱還流下で行なわれる。溶媒としては例えばベンゼ ン、テトラヒドロフラン(THF)、クロロホルム、酢 酸エチル、トルエン、1,4-ジオキサン等が挙げられ る。シアナミドを使用する場合、ピラゾール化合物(I が好ましい。

第二製法

[0018]

【化7】

(式中の記号R'、R'、R'は前記の意味を示す。)本発明化合物(I)は一般式(V)で示されるジケトン化合物とアミノグアニジン塩類(VI)とで閉環反応を行い製造される。本反応は、ジケトン化合物(V)とその20反応対応量のアミノグアニジン塩類(VI)とを溶媒中室温下乃至加温下で行われる。溶媒としては例えば水、メタノール、エタノール、テトラヒドロフラン(THF)、1、4ージオキサン等が挙げられる。アミノグアニジンの酸付加塩としては、塩酸塩、臭酸塩又は硝酸塩等が挙げられる。

第三製法 (ニトロ化反応)

(

(

一般式 (I) で示される本発明化合物のうちR' が二トロ基であるものは、常法の二トロ化反応により製造される。例えば、R' が水素原子である本発明化合物とその反応対応量もしくは過剰量の二トロ化試薬とを不活性溶媒中氷冷下乃至室温下撹拌し、R' が二トロ基である化合物を得ることができる。不活性溶媒としては、アセトニトリル、酢酸等が好ましい。

第四製法(還元反応)

一般式 (I) で示される本発明化合物のうち R' がアミノ基であるものは、R' がニトロ基である化合物を還元することにより製造される。本還元反応は、常法に従えばよく、例えば接触還元ではパラジウム炭素、酸化白金などの貴金属触媒の存在下、メタノール、エタノール、酢酸エチル等通常接触還元に使用される溶媒中で常圧乃至加圧下に行われる。

第五製法

一般式 (I) で示される本発明化合物のうち R' がカルボン酸であるものは、ペンジルエステル化合物のベンジル基を除去することにより製造される。ペンジル基の除去法は、前述の第四製法に従えばよく、水素添加で、パラジウム炭素、酸化白金などの貴金属触媒の存在下、メタノール、エタノール、酢酸エチル等通常の水素添加法で処理することにより容易に除去される。

[0019]

【発明の効果】本発明化合物(I)又はその塩は、メイ ラード反応阻害活性を有し、種々の糖尿病合併症、例え ば網膜症、腎症、冠動脈性心疾患や抹消循環障害や脳血 管障害などの心臓血管系障害、糖尿病性神経症、白内障 やメイラード反応が関与していると考えられている動脈 硬化、関節硬化症などの予防及び/又は治療に有用であ る。また、蛋白の老化によって惹起すると考えられてい るアテローム性動脈硬化症、老人性白内障や癌の予防及 び/又は治療薬としての有用性も期待される。さらに、 コラーゲンやエラスチンなどの蛋白架橋を防ぐことも可 能であるから、化粧品や皮膚外用剤とすることもでき る。さらにまた、メイラード反応が生体内だけでなく、 飲食物や嗜好物の蛋白やアミノ酸の劣化に関連している ことは周知であり、本発明化合物は前記医薬、化粧品目 的のための機能性食品としてだけでなく、蛋白やアミノ 酸を含有する飲食物や嗜好物のメイラード反応阻害薬と じても利用しうる。

【0020】(薬理効果)本発明化合物のメイラード反応阻害活性は以下の実験方法によって確認され、優れた効果を有する。

メイラード反応阻害活性試験

実験方法

40 リゾチームとリポースをアジ化ナトリウム3 m M を含む O. 1 M リン酸ナトリウム緩衝液(pH7. 4)にそれぞれ6 m g / m 1 及び100 m M の濃度となるように溶解し、37℃で7日間インキューベーションした後、一定量を取り出しSDS-PAGEを用い、電気泳動後、O. 04% Coomassie Briiiant Blue R-250で染色を まった。電気泳動後、O. 04% Coomassie Briiiant Blue R-250で染色を デンシトメーターにより二量体及び三量体の生成量を はした。本発明の化合物はインキュベーション前に 1 m M、3 m M、10 m M 又は30 m M となるように添加 し、それぞれの濃度における二量体及び三量体生成に対

する抑制効果を調べて、IC…値を求めた。

9

【OO21】(製剤化事項)一般式(I)で示される本 発明化合物又は製薬学的に許容されるその塩や製薬学的 に許容される水和物などの1種又は2種以上を有効成分 として含有する医薬組成物は、通常用いられている製剤 用の担体や賦形剤、その他の添加剤を用いて、錠剤、散 剤、細粒剤、顆粒剤、カプセル剤、丸剤、液剤、注射 剤、坐剤、軟膏、貼付剤等に調製され、経口的又は非経 口的に投与される。本発明化合物のヒトに対する臨床投 与量は適用される患者の症状、体重、年令や性別等を考 10 慮して適宜決定されるが、通常成人1日当り経口で0. 1~500mg、好ましくは10~200mgであり、 これを1回であるいは数回に分けて投与する。投与量は 種々の条件で変動するので、上記投与量範囲より少い量 で十分な場合もある。本発明による経口投与のための固 体組成物としては、錠剤、散剤、顆粒剤等が用いられ る。このような固体組成物においては、一つ又はそれ以 上の活性物質が、少なくとも一つの不活性な希釈剤、例 えば乳糖、マンニトール、プドウ糖、ヒドロキシプロピ ルピロリドン、メタケイ酸アルミン酸マグネシウムと混 合される。組成物は、常法に従って、不活性な希釈剤以 外の添加剤、例えばステアリン酸マグネシウムのような 潤滑剤や緞維累グリコール酸カルシウムのような崩壊 剤、ラクトースのような安定化剤、グルタミン酸又はア スパラギン酸のような溶解補助剤を含有していてもよ い、錠剤又は丸剤は必要によりショ糖、ゼラチン、ヒド ロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチル セルロースフタレートなどの胃溶性あるいは腸溶性物質 のフィルムで被膜してもよい.

【0022】経口投与のための液体組成物は、薬剤的に 許容される乳濁剤、溶液剤、懸濁剤、シロップ剤、エリ キシル剤等を含み、一般的に用いられる不活性な希釈 剤、例えば精製水、エタノールを含む。この組成物は不 活性な希釈剤以外に可溶化乃至溶解補助剤、湿潤剤、懸 濁剤のような補助剤、甘味剤、風味剤、芳香剤、防腐剤 を含有していてもよい。非経口投与のための注射剤とし

元素分析値 (C. H., N. C 1 として)

C(%) H (%)

7.91 49.88 理論値

7.92 49.88 実験値

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d.,TMS内部係

 δ : 0.88 (3H, t, J=7Hz).1.25-1.65 (2H, m), 2.20 (3H, s), 2.2 6-2.49 (2H, m), 2.45 (3H, s), 9.30 (4H, brs)

実施例1と同様にして以下の実施例2乃至24の化合物

元素分析値(C., H., N. Clとして)

ては、無菌の水性又は非水性の溶液剤、懸濁剤、乳濁剤 を包含する。水性の溶液剤、懸濁剤としては、例えば注 射剤用蒸留水及び生理食塩水が含まれる。非水溶性の溶 液剤、懸濁剤としては、例えばプロピレングリコール、 ポリエチレングリコール、オリーブ油のような植物油、 エタノールのようなアルコール類、ポリソルベート80 (商品名) 等がある。このような組成物は、さらに等張 化剂、防腐剂、湿潤剂、乳化剂、分散剂、安定化剂(例 えば、ラクトース)、可溶化乃至溶解補助剤のような添 加剤を含んでもよい。これらは例えばバクテリア保留フ ィルターを通す濾過、殺菌剤の配合又は照射によって無 萬化される。これらは又無菌の固体組成物を製造し、使 用前に無菌水又は無菌の注射用溶媒に溶解して使用する こともできる。なお、木発明のメイラード反応阻害薬を 化粧品や皮膚外用剤として調製するとさは、本発明化合 物(Ⅰ)又はその塩を製剤全体に対し0.05~10重 最部含有するように配合する。化粧品や皮膚外用剤は一 股的な化粧品基剤や外用基剤を用いて常法により調製す ることができる。また、本発明のメイラード反応阻害薬 ルセルロース、微結晶セルロース、デンプン、ポリビニ 20 は常法により飲食物、嗜好物、機能性食品などとして調

[0023]

【実施例】以下、実施例により本発明をさらに詳細に説 明するが、本発明はこれらの実施例に限定されるもので はない。また実施例で得られた本発明化合物は、下表に その化学構造式を示す.

【0024】実施例1

製することもできる。

アミノグアニジン塩酸塩1.56gの水5ml、メタノ ール3 Qml、濃塩酸1mlの溶液に、3-プロピルー 30 2,4-ペンタンジオン2.06gのメタノール10m 1 の溶液を少しずつ加え、室温下、一晩撹拌した。溶媒 を減圧下留去し、得られた残渣をシリカゲルクロマトグ ラフィー(溶出液:クロロホルム:メタノール=5: 1) で精製した後、エタノール-エーテルより再結晶し て、3,5-ジメチルー4-プロピルー1H-ピラゾー ルー1ーカルボキサミジン塩酸塩1.70gを得た。

C1 (%) N (%)

【0025】理化学的性状

25.85 16.36

16.26 25.97

を得た。

【0025】 実施例2

4-ブチル-3,5-ジメチル-1H-ピラゾール-1 - カルポキサミジン塩酸塩

原料化合物

3-ブチルー2、4-ペンタンジオン

理化学的性状

C1(%) N (%)

C (%) H (%)

準)

1.2

3,5-ジメチルー4ー (2-メチルプロピル) -1 H

3,5-ジメチル-4-ペンチル-1H-ピラゾールー

4-ベンジル-3.5-ジメチル-1H-ヒラゾールー

- ピラゾール - 1 - カルボキサミジン塩酸塩

3-イソプチルー2.4-ペンタンジオン

理論値 52 05 8.30 24.28 15.36 実験値 51 88 8.31 24.29 15 55 (DMSO-d. TMS内部額 【0026】実施例3

核磁気共鳴スペクトル (DMSO-d,,TMS内部観路)

δ:0.80-1.00 (3H, m), 1.17-1 60 (4H, m), 2.20 (3H, s), 2 28-2.49 (2H, m), 2.45 (3H, s), 9.3 1 (4H, brs)

元素分析値 (Ci, Hi, N, Clとして)

 C (%)
 H (%)
 N (%)
 C l (%)

 理論値
 5 2 0 5 8 3 0 2 4 2 8 1 5 3 6

 実験値
 5 1 9 1 8 2 4 2 4 3 0 1 5 2 1

原料化合物

理化学的性状

原料化合物

理化学的性状

原料化合物

理化学的性状

原料化合物

理化学的性状

[0027] 実施例4

[0028] 実施例5

1-カルボキサミジン塩酸塩

1 カルボキサミジン塩酸塩

3-ペンチルー2、4-ペンタンジオン

3-ベンジルー2,4-ベンタンジオン

ヒラゾールー1ーカルボキサミジン塩酸塩

3-アセチル-2.6-ヘプタンジオン

核磁気共鳴スペクトル (DMSO-di, TMS内部標準)

8: 0.87 (6H, d, J=6.6Hz), 1.50
1.85 (1H, m), 2.19 (3H, s), 2.
24 (2H, d, J=8.6Hz), 2.43 (3H, s), 9.26 (4H, brs)

元素分析値 (C., H., N, Clとして)

 C(%)
 H(%)
 N(%)
 CI(%)

 理論値
 53.98
 8.65
 22.89
 14.48

 実験値
 53.82
 8.45
 22.91
 14.37

核磁気共鳴スペクトル (DMSO-d₁, TMS内部標準)

δ: 0. 79-0. 93 (3H, m), 1. 15-1. 60 (6H, m), 2. 20 (3H, s), 2. 28-2. 48 (2H, m), 2. 43 (3H, s), 9. 2 6 (4H, brs)

元素分析値 (C., H., N. C 1 として)

 C(%)
 H(%)
 N(%)
 Cl(%)

 理論値
 58.98
 6.47
 21.16
 13.39

 実験値
 58.84
 6.44
 21.21
 13.48

 DMSO-d.
 TMS内部額
 3.5-ジメチルー4-(3-オキソブチル)-1H

核磁気共鳴スペクトル (DMSO-d., TMS内部標準)

δ: 2. 11 (3H, s), 2. 50 (3H, s), 3. 79 (2H, s), 7. 14-7. 31 (5H, m), 9. 31 (4H, brs)

[0029] 実施例6

(2.....

元素分析値 (C₁₀ H₁₁ N₁ O C I · O . 3 H₂ O として)

 C(%)
 H(%)
 N(%)
 Cl(%)

 理論値
 48.02
 7.09
 22.40
 14.17

 実験値
 47.87
 7.16
 22.58
 14.33

核磁気共鳴スペクトル (DMSO-d., TMS内部類 趣)

δ: 2.08 (3H, s), 2.21 (3H, s), 2.43 (3H, s), 2.48-2.69 (4H, m), 9.23 (4H, brs) (0030) 実施例7

1-アミジノ-3,5-ジメチル-1H-ピラゾールー 4-プロピオン酸メチル塩酸塩

原料化合物

4-アセチル-5-オキソヘキサン酸メチル

理化学的性状

元素分析値(CiaHinN、OiClとして)

C(%) H(%) N(%) CI(%)

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d., TMS内部標

δ: 2.40 (3H, s), 2.72 (3H, s). 3.82 (3H, s), 9.77 (4H, brs) [0033] 実施例10

13

理論値

実験値

埋論値

実験値

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d.,TMS内部額

δ:1.67-1.74 (4H, m), 2.18 (3

H.s), 2.37-2.42 (2H, m), 2.88 -2.91 (2H, m), 9.16 (4H, brs)

理論值

実験値

核磁気共鳴スペクトル (DMSO-d,,TMS内部観

 $\delta \cdot 2$. 22 (3H, s), 2.43 (3H, s), 2.44-2.77 (4H, m), 3.59 (3H,

s), 9, 25 (4H, brs)

【0031】実施例8

【0032】 実施例9

準)

準)

(:

(4...)

46 07

45.88

元衆分析値(C. H., N. C.Lとして)

C (%)

50.35

元素分析値 (C, H₁, N, O, Clとして)

元素分析値 (C. H.: N. O. C.1として)

C(%)

41.30

40.90

H (%) C(%)

6.13 理論値 43.82

6.05 22.80 43.75 実験値

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d, TMS内部標

δ:2.18(3H, s), 2.44(3H, s), 3.57 (2H, s), 3.63 (3H, s), 9.3 5 (4H. brs)

【0034】 実施例11

元素分析値 (CisHisN, O. C1として)

C (%) H (%)

(8)

6.53

H (%)

7.04

H (%)

5.63

5.57

原料化合物

原料化合物

N (%) 5, 21 22, 61

50.41 理論值 4.86 50.07 実験値

11.45 22.70 3,5-ジメチル-4-(4-メトキシベンジル)-1

原料化合物

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d)、TMS内部標 趣)

 δ : 2.12 (3H, s), 2.51 (3H, s),

【0035】 実施例12

理化学的性状

元素分析値 (C., H., N, OClとして)

н (%) C(%)

C1 (%) N (%)

CI(%)

H-ピラゾール-1-カルポキサミジン塩酸塩

3-(4-メトキシベンジル)-2,4-ペンタンジオ

11.45

3.98 (2H, s), 7.44 (2H, d, J=8.

5 Hz), 8. 18 (2 H, d, J = 8. 5 Hz).

9. 32 (4H, brs)

z), 9.78 (4H, brs) 元素分析値 (C:,H,,N,O,Clとして) 」

C(%)

48.09 理論値

47.91 実験値

核磁気共鸣スペクトル(DMSO-d, TMS内部標

15

理論値

実験値

理論值

実験値

理論値

実験値

q, J = 7 H z), 9, 74 (4 H, brs)

m), 9.24 (4H, brs)

【0036】 実施例13

【0037】実施例14

進)

趣)

(· ·

57.04

C(%)

43.82

43.79

C (%)

46 07

45.83

56.80

進) δ :0.93 (3H, t, J=7Hz), 1.37-

1.45 (2H, m), 1.65-1.70 (2H,

2-アセチルアセト酢酸ペンジル m), 2, 40 (3H, s), 2, 70 (3H, s),

理化学的性状 4. 24 (2H, t, J = 6.5 Hz), 9 69 (4

H, brs)

元素分析値 (Ci, Hi, N, O, Clとして)

H (%) N (%) C(%)

11.48 5.55 18.15 54.46 理論值

11.43 5.45 18.28 54.30 実験値 ンジル) -1 H-ピラゾール-1-カルボキサミジン塩

酸塩

原料化合物

ペンタンジオン

理化学的性状

3-(3,4-メチレンジオキシベンジル)-2,4-

核磁気共鸣スペクトル(DMSO-d.,TMS内部標

準) δ : 2.39 (3H, s), 2.71 (3H, s),

5. 32 (2H, s), 7. 35-7. 47 (5H,

m), 9.76 (4H, brs)

【0040】 実施例17

3,5-ジメチル-4-(3,4-メチレンジオキシベ 50

元素分析値 (C1, H1, N, O, Cl·O. 1H, Oとして)

C(%) H(%) N(%)

理論値 54.14 5.58 18.04

実験値 53,99 5.57 17.76

核磁気共鳴スペクトル (DMSO-d., TMS内部標準)

δ: 2. 11 (3H, s). 2. 46 (3H, s).
 3. 69 (2H, s), 5. 96 (2H, s). 6. 6
 1-6. 83 (3H, m). 9. 11 (4H, brs)
 [0041] 実施例18

4- (4-ベンジルオキシベンジル) -3.5-ジメチル-1H-ピラゾール-1-カルボキサミジン塩酸塩 原料化合物

3-(4-ベンジルオキシベンジル)-2, 4-ペンタンジオン

核磁気共鳴スペクトル (DMSO-d., TMS内部像準)

δ: 2 10 (3 H, s), 2 47 (3 H, s), 3.71 (2 H, s), 5.06 (2 H, s), 6 9 3 (2 H, d, J=8.5 Hz), 7.06 (2 H, d, J=8.5 Hz), 7.30-7 43 (5 H,

18

10 【0042】 実施例19

m), 9.17 (4H, brs)

3. 5-ジメチルー4-(4-メトキシカルボニルベンジル)-1H-ピラゾールー<math>1-カルボキサミジン塩酸塩

原料化合物

3-(4-メトキシカルボニルベンジル)-2,4-ペンタンジオン

理化学的性状

元素分析値 (C:H:N,O,C1として)

C (%) H (%)

5.93

6.10

N(%) CI(%)

理論値 55.81

17.36 10.98

実験値 55.71 5.86

17.44 11.00

核磁気共鳴スペクトル (DMSO-d₄, TMS内部標準)

δ: 2.10 (3H, s). 2.50 (3H, s). 3.83 (3H, s), 3.89 (2H, s), 7.3 1 (2H, d, J=8Hz), 7.89 (2H, d, J=8Hz), 9.32 (4H, brs)

【0043】実施例20

3,5-ジメチル-4-(4-ヒドロキシベンジル)-1H-ピラゾール-1-カルボキサミジン塩酸塩

原料化合物

3-(4-ヒドロキシベンジル)-2, 4-ペンタンジオン

理化学的性状

元素分析値 (C.,H.,N. OCIとして)

C(%) H(%)

N(%) C1(%)

理論値 55.61

19.96 12.63

実験値 55.41 6.11

19.89 12.71

核磁気共鳴スペクトル (DMSO-d,, TMS内部標準)

δ: 2.09 (3H, s), 2.47 (3H, s), 3.65 (2H, s), 6.68 (2H, d, J=8. 3Hz), 6.93 (2H, d, J=8.3Hz), 9.25 (4H, brs), 9.29 (1H, s)

【0044】 実施例21

3,5-ジメチル-4-(3,5-ジメチル-4-ヒドロキシベンジル)-1H-ピラゾール-1-カルボキサミジン塩酸塩

原料化合物

3 - (3, 5 - ジメチル - 4 - ヒドロキシベンジル) - 2, 4 - ペンタンジオン

理化学的性状

元素分析値 (C., H., N. OCIとして)

C(%) H(%)

N (%) CI (%)

理論値 58 34 6.85

18.14 11.48

実験値 58.12 6.82

18.29 11.47

ーカルポキサミジン塩酸塩

核磁気共喝スペクトル (DMSO-d_I, TMS内部 準)

δ: 2.09 (3H, s), 2.10 (6H, s), 2.47 (3H, s), 3.59 (2H, s), 6.6 6 (2H, s), 8.04 (1H, s), 9.24 (4

原料化合物

4 - (3, 5 - ジーtert-ブチルー4-ヒドロキシ

ベンジル) -3.5-ジメチル-1H-ピラゾール-1

50 理化学的性状

H, brs) 【0045】 実施例22

6

(...

8.49

8.38

19

元素分析値 (C., H., N. OCI・O. 2H. Oとして)

C (%) H (%)

C1 (%) N (%)

63.60 理論値

14 13 8.94

63.32 実験値

9.16 14.12

核磁気共鳴スペクトル (DMSO-d。, TMS内部摂

δ:1.34 (18H, s), 2.18 (3H, s). 2.49 (3H, s), 3.65 (2H, s), 6.8 0 (1H, s), 6.90 (2H, s), 9.19 (4 H, brs)

[0046] 実施例23

1-アミジノー3,5-ジメチル-1H-ピラゾールー 1-カルボン酸 2-メトキシエチル塩酸塩

原料化合物

2-アセチルアセト酢酸 2-メトキシエチルエステル 10 理化学的性状

元素分析値 (C₁, H₁, N, O, C 1 として)

C (%)

H (%)

20

N (%) C1 (%)

6.19 43.40 理論値

20.25 12.81

実験値

13.02 20.23

6.06 43.11

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d.,TMS内部標

準) δ: 2.40 (3H, s), 2.71 (3H, s),

3.30 (3H, s), 3.64 (2H, t, J=4.

1 Hーピラゾールー1ーカルボキサミジン塩酸塩488 mgを得た.

6Hz), 4.36 (2H, t, J=4.6Hz),

【0051】 理化学的性状

9.71 (4H, brs)

元素分析値 (C。H. N. Clとして)

N (%) C (%) H(%) 25.86 6.05 理論値 44.35 44.30 25.67 6.07

【0047】実施例24

1-アミジノ-3,5-ジメチル-1H-ピラゾール-1-カルボン酸 2-エトキシエチル塩酸塩

原料化合物

2-アセチルアセト酢酸 2-エトキシエチルエステル 核磁気共鳴スペクトル(DMSO-di,TMS内部標 準)

 δ : 1. 12 (3H, t, J=7Hz), 2. 40 (3 H, s), 2.72 (3,H, s), 3.49 (2H, q, J = 7 H z), 3.67 (2 H, t. J = 4.9 H z), 4.34 (2H, t, J=4.9Hz), 9.7 3 (4H, brs)

【0052】 実施例26

実験値

3,5-ジメチル-1H-ピラゾール-1-カルポキサ ミジン硝酸塩2.01gの無水アセトニトリル150m 1 の懸濁液に、氷冷、アルゴン雰囲気下ニトロニウムテ トラフルオロポレート2gを少しづつ加え、反応混合物 を氷冷下30分間撹拌した。溶媒を減圧留去後、残渣を クロロホルムで洗浄し、3,5ーシメチルー4ーニトロ - 1 H ¬ピラゾールー1ーカルポキサミジン硝酸塩2. 30 43gを得た。

[0048] 実施例25

(1) トリアセチルメタン3.0gとメタノール30m 1の溶液にアミノグアニジン塩酸塩1.86gを-10 ℃に冷却下加え、反応混合物を氷冷下、一日撹拌した。 溶媒を減圧下留去し、得られた残渣をシリカゲルクロマ トグラフィー(溶出液:クロロホルム:メタノール= 5:1)で精製した後、エーテルークロロホルムより再 結晶し、4ーアセチルー3,5ージメチルー1Hーピラ ゾールー1-カルボキサミジン484mgを得た。

【0053】核磁気共鳴スペクトル (DMSO-d., TMS内部展準)

 δ : 2.51 (3H, s), 2.77 (3H, s),

9.83 (4H, brs)

[0054] 実施例27

3,5-ジメチルー4-ニトロー1H-ピラゾールー1 ーカルポキサミジン硝酸塩984mgのメタノール20 mlの溶液に10%パラジウム炭素500mgを加え、 常圧水素雰囲気下、氷冷下、45分間撹拌した。反応溶 40 液を濾過し不溶物を除去した後、溶媒を減圧留去した。 得られた残渣を水5m1に溶解し、水酸化ナトリウム1 60mgを加え、クロロホルムで抽出した。

【0055】有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶 媒を減圧留去した。得られた残渣をエタノール5mlと 4 N塩酸-1,4-ジオキサン溶液2m!に溶解した 後、溶媒を減圧留去した。得られた残渣をエタノールー エーテルークロロホルムから再結晶し、4ーアミノー 3.5-ジメチル-1H-ピラゾール-1-カルボキサ ミジン2塩酸塩810mgを得た。

【0056】 理化学的性状

【0049】核磁気共鳴スペクトル (DMSO-d). TMS内部標準)

δ: 2.38 (3H, s), 2.42 (3H, s),

2.76 (3H, s), 6.54 (3H, brs) [0050] (2) 4-アセチル-3, 5-ジメチルー 1H-ピラゾールー1 カルボキサミジン484mgの エタノール1m1とエーテル5m1の溶液に、4N塩酸 -1,4-ジオキサン溶液0.7mlを滴下した。析出 した結晶をろ取し、4ーアセチルー3,5ージメチルー

(·

元素分析値 (C. H., N, Cl. · O 5H, Oとして)

H (%) N (%) C (%)

6 00 29.79 30,65 理論值

30 10 30.74 5.97 実験値

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d,,TMS内部標 進)

δ·2.34(3H,s),2.62(3H,s),

9 58 (7H, brs)

【0057】実施例28

6....

(...

潍)

実施例27と同様にして以下の化合物を得た。

元素分析値(C., H., N, Cl. O. 2H, Oとして)

H (%) C(%)

6.11 48.82 理論値

6.12

48.75 実験値

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d., TMS内部観

 δ : 2.12 (3H, s), 2.50 (3H, s), 3.54 (2H, brs), 3.81 (2H, s), 7. 24-7. 30 (4H, m), 9. 25 (3H, b rs), 10.31 (2H, brs)

【0058】 実施例29

4- (3-クロロプロピル) -3, 5-ジメチル-1 H - ピラゾール塩酸塩 O . 46gのエタノール 5 m l の溶 液に、シアナミドロ.17gの水0.3mlの溶液を加 え、反応混合物を80℃で1日撹拌した。溶媒を減圧留 去し、得られた残渣をイソプロパノールージイソプルエ ーテルより再結晶して、4-(3-クロロプロピル)-3,5-ジメチル-1H-ピラゾール-1-カルボキサ ミジン塩酸塩0、13gを得た。

【0059】核磁気共鳴スペクトル (DMSO-d., TMS内部標準)

δ:1.69-2.11 (2H, m), 2.22 (3 H, s), 2, 44 (3H, s), 2, 48-2, 60 (2H, m), 3.50-3.11 (2H, m), 9. 27 (4H, brs)

[0060] 実施例30

元素分析値 (C, HriN, O, Cl·O, 1H, Oとして)

c (%) H (%)

38.14 5.12

理論値

5.01 38,05 実験値

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d.,TMS内部標 準)

 δ : 2.39 (3H, s), 2.72 (3H, s), 9.76 (4H, brs)

[0063] 実施例32

N-ブチル 3,5-ジメチル-1H-ピラゾール-4 -カルポキサミドO. 82gのジオキサン30mlの溶

元衆分析値(C., H., N. OCI・O. 1H. Oとして)

N (%) H (%) c (%)

12.87 25 41 47.95 7.39 理論値

- ヒラゾールー1ーカルボキサミジン2塩酸塩

原料化合物

3, 5-ジメチルー4ー (4-二トロベンジル) -1 H - ピラゾール-1-カルボキサミジン塩酸塩

10 理化学的性状

C1 (%) N (%)

21.90 22.17

22.16 21.66

実施例29と同様にして以下の化合物を得た。

3,5-ジメチル-4-(3-メトキシプロピル)-1

H-ヒラゾール-1-カルボキサミジン塩酸塩

原料化合物

3,5-ジメチルー4ー(3-メトキシプロピル)-1 - 20 H-ビラゾール塩酸塩理化学的性状

核磁気共鳴スペクトル (DMSO-d, , TMS内部標

 δ : 1. 48-1. 78 (2H, m), 2. 20 (3 H, s), 2.33-2.54 (2H, m), 2.42

(3H, s), 3.24 (3H, s), 3.21-3.

35 (2H, m), 9.22 (4H, brs)

【0061】 実施例31

1-アミジノ-3,5-ジメチル-1H-ピラゾールー 4ーカルボン酸ペンジル塩酸塩1.74gのメタノール 30 40mlの溶液に、触媒量の10%パラジウム炭素を加 え、常圧水素雰囲気下、室温で15分間撹拌した。反応 溶液をろ過して不溶物を除去後、溶媒を減圧留去した。 得られた残渣をエタノール-エーテルより再結晶して、 1ーアミジノー3,5-ジメチル-1H-ピラゾールー 4-カルポン酸塩酸塩1.11gを得た.

【0062】理化学的性状

C1 (%) N (%)

16.08 25.42

16.35 25.70

液に、クロルアミジン塩酸塩0.49gを加え、反応混 合物を100℃で4時間加熱した。室温まで冷却後、生 成物をろ取した。得られた粗結晶をエタノールージエチ ルエーテルより再結晶して、Nープチル1-アミジノー 3,5-ジメチル-1H-ピラゾール-4-カルポキサ ミド塩酸塩0.54gを得た。

【0064】 理化学的性状

実験値 47.93 7.31

核磁気共鳴スペクトル (DMSO-d,,TMS内部標準)

δ:0 91 (3H, t. J=7.3Hz).1 30 -1.36 (2H, m), 1.45-1.52 (2H, m), 2.31 (3H, s), 2.55 (3H, s), 3.19-3.24 (2H, m), 8.10 (1H, t, J=5.5Hz), 9.50 (4H, brs) [0065] 実施例33

実施例32と同様にして以下の化合物を得た。

3,5-ジメチル-4-フルオロ-1H-ピラゾール-1-カルボキサミジン塩酸塩

原料化合物

(...:

3,5-ジメチルー4-フルオロー1H-ピラゾール 核磁気共鳴スペクトル (DMSO-d., TMS内部標準)

 $\delta: 2 \cdot 26 (3H, s), 2 \cdot 47 (3H, d. J = 2 \cdot 4Hz), 9 \cdot 42 (4H, brs)$

元素分析値 (C., H., N, OC1として)

C(%) H(%)

理論値 48.26 7.36

実験値 48.00 7.27

核磁気共鳴スペクトル (DMSO-d., TMS内部標準)

δ: 0. 91 (3H, t, J=7. 3Hz), 1. 29 -1. 38 (2H, m), 1. 54-1. 61 (2H, m), 2. 11 (3H, s), 2. 32 (2H, t, J =7. 3Hz), 2. 34 (3H, s), 9. 31 (4 H, brs), 9. 52 (1H, s)

元素分析値 (C. H.N, O. Clとして)

C (%) H (%)

理論値 41.30 6.16

実験値 41.07 6.06 核磁気共鳴スペクトル (DMSO-d,, TMS内部係

準)

(

δ:1.20-1.26 (3H, m), 2.14 (3 H, s), 2.36 (3H, s), 4.08-4.13 25.61 12.98

【0066】 実施例34

4-アミノー3,5-ジメチルー1H-ピラゾールー1 ーカルボキサミジン2塩酸塩0.86gのジメチルホルムアミド20m1の溶液に、氷冷下、ピリジン5m1を加え、続いて、塩化バレリル0.5m1を滴下した。反応混合物を4℃で一晩撹拌した後、メタノール2m1を加えた。溶液を減圧留去後、得られた残渣を1N水酸化ナトリウム溶液で希釈して、クロロホルムで抽出した。

10 有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去

【0067】得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(溶出液:クロロホルム:メタノール=5:1)で精製した後、塩酸塩とし、エタノールージエチルエーテルより再結晶して、3、5ージメチルー4ーペンタナミドー1Hーピラゾールー1ーカルボキサミジン塩酸塩0、53gを得た。

【0068】理化学的性状

N (%) C1 (%)

25.58 12.95

25.71 13.21

[0069] 実施例35

実施例34と同様にして以下の化合物を得た。

3,5-ジメチルー4-エトキシカルボニルアミノー1H-ビラゾールー1-カルボキサミジン塩酸塩

原料化合物

クロルギ酸エチル・

理化学的性状

26.76

N (%) C1 (%)

26.75 13.56

(2H, m), 8.96 (1H, brs), 9.34

13.55

(4H, brs)

[0070]

	R 1							
	N R 2.							
	HN NH ₂							
実施例	R ¹	R²	R ^s	Salt	理化学的性状			
1	CH ₃	CH ₃	CH3 (CH2)2 -	HC1	mp.204~206 °C Mass180(M-HC1)*			
2	CH₃	CH,	CH3 (CH2)3 -	HC1	mp. 193~197°C Mass194(M-HC1)+			
3	CH ₃	CH	(CH _S) ₂ CHCH ₂ -	HCl	mp. 212~214 ℃ Mass194(M-HC1)+			
4	CH3	CH ₂	CII 2 (CII 2) 1 -	HCl	mp. 184~186 ℃ Mass208(M-HC1)+			
		CH,	CH2 -	HC I	mp.191~195 ℃			
5	CHs				Mass228(M-HC1)*			
			0	нсі	mp. 151~154 ℃			
6	CHa	CH3	CH 2 C (CH2) 2 -	, act	Mass208(M-HC1)+			
			O II	HC1	mp. 145~147 °C			
7	CH.	CH'a 	сн.ос (сн.). —	noi	Mass224(M-HCI)+			
8	CH:	-	(CH ₂) ₄ -	HCI	mp. 226~228 °C Mass178(M-HCl)*			
	1		<u>o</u>	HC1	шр. 193~196 ℃			
9	CH ₃	CH a	CH * OC —	noi	Mass196(M-HC1)+			
		CH3 CH3	CH3OCCH3 -	нсі	mp. 185~187 ℃			
10	CH3				Mass210(M-HCl)+			
	CH ₃	СН з СН з	0 2 N - CH 2 -	HC 1	mp. 185~188 ℃			
11					Mass273(M-HCI)*			



		R	1 R 3.				
	N N R 2						
			HN NH2				
実施例	Ř¹	R²	R s	Salt	理化学的性状		
		~	CH*O — CH* —	HC1	mp.192~194 ℃		
12	СН₃	CH a	CH 2 O - CH 2 -	no i	Mass258(M-HC1)+		
			0	HC1	mp. 174~176 ℃		
13	CH ₃	CH a	CH3CH2OC-	noi	Mass210(M-HCl)+		
14	CH3	CH3	CH3 (CH2) 20C —	HCI	mp. 146~148 °C Mass224 (M-HCl) →		
15	CH ₃	CH3	CH3 (CH2)30C -	HC1	mp. 138~140 °C Mass238 (M-HC1) +		
16	СНа	CHs	CH * OC-	нс 1	mp. 160~162 °C Mass272(M-HC1)+		
17	CHa	CHs	0 CH2-	нсі	mp. 181~183 °C Mass 272 (M-HC1) *		
18	CHa	CH 3	CH20-CH2-	нсі	mp. 197~199 °C Mass334(M-HCI)*		
19	CHs	CH ₂	CH*0C CH*-	HC1	mp. 183~185 °C Mass286(M-HC1)+		
20	CH ₃	CHs	но —Сна-	нсі	mp. 191~193 °C Mase244 (M-HCl) *		
21	СНа	CH ₃	H ₃ C HO-CH ₂ -	нсі	mp.195~197 ℃ Mass272(M-HCl)+		

6.

 $\zeta_{\mathbb{R}}$

	R ¹ R ³ R ² .							
実施例	R I	R ^y	HN NH ₂	Salt	理化学的性状			
22	CH ₃	СНз	(CH ₃) ₃ C HO-CH ₂ -	HCI	mp.195∼197 °C Mass356(M-HC1) ⁺			
23	CH 3	CH ₃	CH30(CH2)20C -	HC1	mp.123∼125 °C Mass 241(MH-NC1)+			
24	CH ₃	CH,	CH,CH2O(CH2)2OC-	HCI	mp.120∼122 °C Mass 255(MH-HC1)+			
25	CH 3	CH _s	сн₃с —	HC1	mp. 164~166 °C Mass180(M-HCI)+			
26	CHs	CH _s	NO 2	HNO 2	Mass 183 (M-HNOs)			
27	CH 3	CH s	NH 2	HC 1	mp. 167~169 °C Mass 153(M-2HC1) *			
28	CH ₃	CH ₃	H 2 N - CH 2 -	2HC1	mp. 213~217 °C Mass 243(M-2HC1)*			
29	CH ₃	CH ₃	C1-(CH ₂) ₃ -	нсі	mp. 183~185 °C Mass: 214, 216(M-HC1) †			
30	CH ₂	CH ₃	сн _з о(сн ₂), —	нсі	mp.155~157 °C Mass 211(MH-HCl)+			
31	CH,	CH,	ИОС — П	HCI	mp.201~203 °C Nass182(M-HC1)+			

【表4】

[0073]

(

(E. v.

$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$						
実施例	R'	R ²	R ³	Salt	理化学的性状	
32	CHs	CH.	0 CH	HCI	mp.182~184 °C Mass 238(MH-HCT)*	
33	CHs	СНз	F	HC 1	mp.168∼169 °C Mass 157(MH-HC1)+	
34	CHa	СН	O II CH. (CH.) CNH—	нст	mp.178∼180 °C Mass 238(MH-HC1)+	
35	СНэ	CH 4	O II CH = CH = OCNH —	нсі	mp. 193~195 °С Мвзs225(М-НС1)↑	

フロントページの続き

技術表示箇所

- (72)発明者 四釜 久隆 東京都板橋区加賀2-3-1 加賀ガーデ ンハイツ420
- (72)発明者 高須 俊行 茨城県つくば市二の宮2-5-9 ルーミ -
 安波229号
- (72)発明者 梅田 雅子 茨城県つくば市二の宮1-14-2 ボヌ ールつくば308号
- (72)発明者 平崎 詠子 茨城県つくば市二の宮1-14-2 ボヌ ールつくば311号